# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

TO THE WAY OF THE PARTY OF THE

**Europäisches Patentamt European Patent Office** Office européen des brevets

11) Veröffentlichungsnummer: 0 591 914 A2

## **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(1) Anmeldenummer: 93116058,4

Anmeldetag: 05.10.93

(5) Int. Cl.5: C12N 7/00, C12N 15/48, C07K 15/00, G01N 33/569. C12Q 1/68, G01N 33/68

Der Anmelder hat nachträglich ein Sequenzprotokoll eingereicht und erklärt, dass dieses keine neuen Angaben enthält.

Priorität: 06.10.92 DE 4233646 22.10.92 DE 4235718 30.12.92 DE 4244541 01.06.93 DE 4318186

- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 13.04.94 Patentblatt 94/15
- Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE DK ES FR GB IT LI LU NL PT SE

Anmelder: BEHRINGWERKE Aktiengesellschaft Postfach 1140 D-35001 Marburg(DE)

Erfinder: Gürtler, Lutz G., Prof. Dr. Teufelsbergstrasse 15 D-81249 München(DE) Erfinder: Eberle, Josef, Dr. Sonnenstrasse 7c D-85356 Freising(DE)

Erfinder: Brunn v., Albrecht, Dr.

Schumannstrasse 17 D-86154 Augsburg(DE) Erfinder: Knapp, Stefan, Dr. Wehrshäuser Strasse 6

D-35041 Marburg-Wehrshausen(DE) Erfinder: Hauser, Hans-Peter, Dr.

Wannkopfstrasse 12

D-35037 Marburg(DE)

Vertreter: Keller, Günter, Dr et al. Lederer, Keller & Riederer Patentanwälte Prinzregentenstrasse 16 D-80538 München (DE)

Retrovirus aus der HIV-Gruppe und dessen Verwendung.

(g) Offenbart wird ein neues Immunschwächevirus mit der Bezeichnung MVP-5180/91, das bei der European Collection of Animal Cell Cultures (ECACC) unter der Nr. V 920 92 318 hinterlegt wurde. Weiterhin offenbart werden die daraus erhältlichen charakteristischen Antigene, die für den Nachweis von Antikörpern gegen Retrovirus, die mit Immunschwächeerkrankungen verbunden sind, eingesetzt werden können sowie die DNSund Aminosäuresequenz des Virus.

Die vorliegende Erfindung betrifft ein neues Retrovirus aus der HIV-Gruppe sowie Varianten oder Teile davon, welche die wesentlichen Eigenschaften des Virus enthalten. Beschrieben wird ein Verfahren zur Züchtung des Retrovirus. Die Erfindung betrifft weiterhin die Gewinnung dieses Retrovirus sowie die Verwendung des Virus, seiner Teile oder Extrakte für medizinische Zwecke, für die Diagnostik und bei der Herstellung von Impfstoffen.

Retroviren, die zur sogenannten HIV-Gruppe gehören, führen bei damit infizierten Menschen zu Krankheitserscheinungen, die unter dem Sammelbegriff Immunschwäche bzw. AIDS (Acquired Immune

Deficiency Syndrome) zusammengefaßt werden.

Epidemiologische Studien belegen, daß das Humane Immunschwäche Virus (HIV) das aetiologische Agens für die überwiegende Mehrheit der AIDS (Acquired Immune Deficiency Syndrome)-Fälle darstellt. Ein 1983 aus einem Patienten isoliertes und charakterisiertes Retrovirus erhielt die Bezeichnung HIV-1 (Barré-Sinoussi, F. et al., Science 220, 868-871 [1983]). Eine Variante von HIV-1 wird in WO 86/02383 beschrieben.

Eine zweite Gruppe von Humanen Immunschwäche Viren wurde 1985 in Westafrika identifiziert (Clavel, F. et al., Science 233, 343-346 [1986]) und als Humanes Immunschwäche Virus Typ 2 (HIV-2) bezeichnet (EP-A-0 239 425). HIV-2 Retroviren unterscheiden sich deutlich von HIV-1, weisen jedoch auch eine Verwandtschaft zu Affen Immunschwäche Viren (SIV-2) auf. Wie HIV-1 führt auch HIV-2 zu einer AIDS-Symptomatik.

Eine weitere Variante eines Immunschwäche Retrovirus wird in der EP-A-0 345 375 beschrieben und

dort als HIV-3 Retrovirus bezeichnet (ANT 70).

Auch in Lancet Vol. 340, Sept. 1992, S. 681-682 wird die Isolierung eines weiteren, varianten Immunschwächevirus beschrieben.

Es ist ein Charakteristikum der Humanen Immunschwäche Viren, daß sie eine hohe Variabilität aufweisen, die die Vergleichbarkeit der verschiedenen Isolate deutlich kompliziert. Beim Vergleich diverser HIV-1-Isolate treten z.B. in einigen Regionen des Genoms hohe Variabilitäten auf, während andere Genombereiche vergleichsweise konserviert vorliegen (Benn, S. et al. Science 230, 949-951 [1985]). Ein wesentlich größerer Polymorphismus konnte auch für HIV-2 beobachtet werden (Clavel, F. et al., Nature 324, 691-695 [1986]). Die größte genetische Stabilität besitzen Bereiche in den gag und pol Genen, die für strukturell und enzymatisch essentielle Proteine codieren; einige Regionen im env-Gen sowie die Gene (vif, vpr, tat, rev, nef), die für regulatorische Proteine codieren, zeigen einen hohen Grad an Variabilität. Es konnte weiterhin gezeigt werden, daß Antisera gegen HIV-1 auch mit gag und pol Genprodukten von HIV-2 kreuzreagieren, obwohl nur geringe Sequenzhomologie vorlag. Ebenfalls war die Hybridisierung zwischen diesen beiden Viren wenig signifikant, wenn nicht sehr wenig stringente Konditionen verwandt wurden (Clavel, F. et al., Nature 324, 691-695 [1986]).

Aufgrund der weiten Verbreitung der Retroviren aus der HIV-Gruppe und der Tatsache, daß zwischen dem Zeitpunkt der Infektion und dem Zeitpunkt, zu dem eindeutige Symptome für pathologische Veränderungen erkennbar sind, ein Zeitraum von einigen bis vielen Jahren (2-20) liegt, ist es epidemiologisch von großer Bedeutung, die Infektion mit Retroviren der HIV-Gruppe möglichst frühzeitig und vor allem zuverlässig zu bestimmen. Dies spielt nicht nur eine Rolle bei der Diagnose von Patienten, die Zeichen von Immunschwäche aufweisen, sondern auch bei der Überprüfung von Blutspendern. Es hat sich herausgestellt, daß bei der Verwendung von Retroviren oder Bestandteilen davon des Types HIV-1 oder HIV-2 in Nachweissystemen bei manchen Seren kein oder nur ein schwacher Nachweis von Antikörpern geführt werden kann, obwohl bei den Patienten, von denen die Seren stammen, Zeichen von Immunschwäche auftreten. Mit Hilfe des erfindungsgemäßen Retrovirus aus der HIV-Gruppe ist in bestimmten Fällen ein derartiger Nachweis möglich.

Beschrieben wird die Isolation und Charakterisierung eines neuen Humanen Immunschwäche Virus, im folgenden als MVP-5180/91 bezeichnet, das aus peripheren Lymphozyten einer 1991 34-jährigen Patientin aus Kamerun isoliert wurde, die Zeichen von Immunschwäche aufwies. Geographisch stammt dieses Retrovirus aus einer Region in Afrika, die zwischen Westafrika mit endemischer HIV-2 und HIV-1 Virusinfektion und Ostzentralafrika mit fast ausschließlicher HIV-1-Verbreitung lokalisiert ist. Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist also ein neues Retrovirus der HIV-Gruppe, welches als MVP-5180/91 bezeichnet wird und dessen Varianten sowie davon abgeleitete DNS-Sequenzen und Aminosäuresequenzen bzw. Teilsequenzen und diese enthaltende Test-Kits. Das Retrovirus MVP-5180/91 wurde bei der European Collection of Animal Cell Cultures (ECACC) unter der Nummer V 920 92 318 gemäß den Bedingungen des Budapester Vertrages hinterlegt.

Ebenso wie HIV-1 und HIV-2 wächst das erfindungsgemäße MVP-5180/91 in folgenden Zellinien HUT 78, Jurkat-Zellen, C8166-Zellen und MT-2-Zellen. Die Isolierung und Vermehrung von Viren wird in dem Buch "Viral Quantitation in HIV Infection, Editor Jean-Marie Andrieu, John Libbey Eurotext, 1991" ausführ-

lich beschrieben. Die dort beschriebenen Arbeitsmethoden werden durch Bezugnahme zum Gegenstand der Offenbarung der vorliegenden Anmeldung gemacht.

Weiterhin besitzt das erfindungsgemäße Virus eine magnesiumabhängige Reverse Transkriptase, die aber nicht manganabhängig ist. Dies stellt eine weitere Gemeinsamkeit zu den Viren HIV-1 und HIV-2 dar.

Zum besseren Verständnis der Unterschiede des erfindungsgemäßen MVP-5180/91 Virus zu den Retroviren HIV-1 und HIV-2 soll zunächst kurz der Aufbau der Immunschwäche verursachenden Retroviren erläutert werden. Im Inneren des Virus befindet sich die RNA in einem kegelförmigen Core, das aus Proteinuntereinheiten zusammengesetzt ist, die die Bezeichnung p 24 (p für Protein) tragen. Dieses innere Core wird von einer Proteinhülle umgeben, die aus dem Protein p 17 aufgebaut ist (äußeres Core) und von einer Glykoproteinhülle umgeben ist, die neben Lipiden, die aus der Wirtszelle stammen, das Transmembranprotein gp 41, und das Hüllprotein 120 (gp 120) enthält. Dieses gp 120 kann dann mit den CD-4-Rezeptoren der Wirtszellen eine Bindung eingehen.

Soweit bekannt, weist die RNA der HIV-Viren - vereinfacht dargestellt - folgende Genbereiche auf: An den beiden Enden sogenannte long terminal repeats (LTR), und die folgenden Genbereiche gag, pol, env und nef. Das Gen gag codiert unter anderem für die Kern(Core)-Proteine, p 24 und p 17, das Gen pol codiert u.a. für die Reverse Transkriptase, die RNAse H und die Integrase und das Gen env codiert für die Glykoproteine gp 41 und gp 120 der Virushülle. Das Gen nef codiert für ein Protein mit Regulatorfunktion. Eine schematische Anordnung des Genomes von Retroviren des HIV-Typs ist in Figur 1 gezeigt.

Eine Unterscheidung zwischen den Retroviren HIV-1 und HIV-2 ist u.a. dadurch möglich, daß virales Antigen ausgetestet wird mit einem monoklonalen Antikörper, der kommerziell als Testkit von Abbott (HIVAG-1 Monoclonal) erhältlich ist, und gegen das (HIV-1) p 24 gerichtet ist. Es ist bekannt, daß der Gehalt an Reverser Transkriptase in den Virustypen HIV-1 und HIV-2 etwa gleich ist. Wenn man deshalb in Verdünnungen der aufgeschlossenen Viren die Extinktion (E 490 nm), erhalten durch die Antigen-Antikörper-Reaktion, aufträgt gegen die Aktivität der Reversen Transkriptase, dann erhält man eine Graphik, die etwa der Figur 2 entspricht. Hierbei stellt man fest, daß im Verhältnis zu dem Gehalt an Reverser Transkriptase bei HIV-1 eine sehr hohe Bindungsaffinität für p 24 mit dem eingesetzten monoklonalen Antikörper vorhanden ist. Für HIV-2 tritt dagegen nur eine sehr geringe Bindungsaffinität für p 24 bei Einsatz des monoklonalen Antikörpers wiederum bezogen auf den Gehalt an Reverser Transkriptase auf. Werden diese Messungen durchgeführt für MVP-5180/91, dann befindet sich die Kurve ziemlich genau in der Mitte zwischen der Kurve von HIV-1 und HIV-2, d.h. die Bindungsaffinität des monoklonalen Antikörpers gegen MVP-5180/91 p 24 ist gegenüber HIV-1 reduziert. Figur 2 zeigt schematisch diesen Sachverhalt, wobei RT Reverse Transkriptase bedeutet und als Antigen (Ag) das Protein p 24 eingesetzt wird, gegen das der monoklonale Antikörper, der in dem von Abbott käuflich erwerblichen Testkit vorhanden ist, gerichtet ist.

Ein sehr vielseitig verwendbares System der Gentechnologie ist die sogenannte PCR (polymerase chain reaction) geworden, wobei die zur Durchführung des Verfahrens benötigten Komponenten käuflich erworben werden können. Mit diesem Verfahren ist es möglich, DNA-Sequenzen zu amplifizieren, wenn DNA-Bereiche der zu amplifizierenden Sequenz bekannt sind. Es müssen dann kurze komplementäre DNA-Fragmente (Oligonucleotide = Primer) synthetisiert werden, die sich an einen kurzen Bereich der zu amplifizierenden Nukleinsäuresequenz anlagern. Für die Testdurchführung werden HIV-Nukleinsäuren mit den Primern zusammengebracht in einer Reaktionsmischung, die zusätzlich eine Polymerase und Nukleotidtriphosphate enthält. Die Polymerisation (DNA-Synthese) wird für eine bestimmte Zeit durchgeführt und dann werden die Nukleinsäurestränge durch Erwärmen getrennt. Nach Abkühlen läuft dann die Polymerisation erneut an. Wenn es sich also bei dem erfindungsgemäßen Retrovirus um ein HIV-1 oder HIV-2 Virus handelt, dann müßte die Nukleinsäure amplifiziert werden können, indem Primer verwendet werden, die konserviert sind innerhalb der bekannten Sequenzen der Viren HIV-1 und HIV-2. Derartige Primer sind zum Teil vorbeschrieben (Lauré, F. et al., Lancet ii, (1988) 538-541 für pol 3 und pol 4 bzw. Ou C.Y. et al., Science 239 (1988) 295-297 für sk 38/39. sk 68/69).

Es wurde nun herausgefunden, daß bei Verwendung von bestimmten Primerpaaren, die folgende Sequenz aufweisen:

50

(Seq. ID No. 1-14)

5	HIV-1 gaga: CTACT AGTAC CCTTC AGG gagb: CGGTC TACAT AGTCT CTAAA G	
10	sk38: CCACC TATCC CAGTA GGAGA A sk39: CCTTT GGTCC TTGTC TTATG TCCAG AATGC oder	
15	pol3: TGGGA AGTTC AATTA GGAAT ACCAC pol4: CCTAC ATAGA AATCA TCCAT GTATT G	
20	pol3n: TGGAT GTGGG TGATG CATA pol4n: AGCAC ATTGT ACTGA TATCT A sowie	8
25	SK145: AGTGG GGGGA CATCA AGCAG CC SK150: TGCTA TGTCA CTTCC CCTTG GT	
30	145-P: CCATG CAAAT GTTAA AAGAG AC 150-P: GGCCT GGTGC AATAG GCCC	

oder eine Kombination von pol3 und pol4 mit

UNI-1: GTGCT TCCAC AGGGA TGGAA
UNI-2: ATCAT CCATG TATTG ATA

(Donehower L.A. et al. (1990) J. Virol. Methods <u>28</u>, 33-46) und mit der PCR mit nested primer schwache Amplifikate der MVP-5180/91-DNA erhalten wurden. Keine oder nur schwache Amplifikate im Vergleich zum HIV-1, die evtl. auf Verunreinigungen zurückzuführen sind, wurden erhalten mit folgenden Primer-Sequenzen:

50

40

(Seq. ID No. 15-34)

tat 2P

10

20

25

30

35

40

45

	tat	1	AATGG	AGCCA	GTAGA	TCCTA
5	tat	2	TGTCT	CCGCT	TCTTC	CTGCC
	tat	1P	GAGCC	CTGGA	AGCAT	CCAGG

enva: TGTTC CTTGG GTTCT TG
envb: GAGTT TTCCA GAGCA ACCCC
sk68: AGCAG CAGGA AGCAC TATGG

sk69: GCCCC AGACT GTGAG TTGCA ACAG

GGAGA TGCCT AAGGC TTTTG

5v3e: GCACA GTACA ATGTA CACAT GG 3v3e: CAGTA GAAAA ATTCC CCTCC AC

5v3degi: TCAGG ATCCA TGGGC AGTCT AGCAG AAGAA G
3v3degi: ATGCT CGAGA ACTGC AGCAT CGATT CTGGG TCCCC TCCTG AG
3v3longdegi: CGAGA ACTGC AGCAT CGATG CTGCT CCCAA GAACC CAAGG

3v3longext: GGAGC TGCTT GATGC CCCAG A

gagdi: TGATG ACAGC ATGTC AGGGA GT
pol e: GCTGA CATTT ATCAC AGCTG GCTAC

Im Vergleich zum HIV-1 schwache Amplifikate, die jedoch die gleiche Intensität wie das verwendete HIV-2 Isolat (MVP-11971/87) aufwiesen, wurden erhalten mit

gag c: TATCA CCTAG AACTT TAAAT GCATG GG
gag d: AGTCC CTGAC ATGCT GTCAT CA
env c: GTGGA GGGGA ATTTT TCTAC TG
env d: CCTGC TGCTC CCAAG AACCC AAGG.

Eine weitverbreitete Methode zum Nachweis von HIV-Antikörpern ist der sogenannte Western Blot (Immunoblot). Dabei werden die viralen Proteine gelelektrophoretisch aufgetrennt und dann auf eine Membran überführt. Die mit den überführten Proteinen versehenen Membranen werden dann mit Seren der zu untersuchenden Patienten in Verbindung gebracht. Sofern Antikörper gegen die viralen Proteine vorhanden sind, binden diese an die Proteine. Nach Waschen verbleiben lediglich spezifische Antikörper gegen virale Proteine. Die Antikörper werden dann mit Antiantikörpern sichtbar gemacht, die regelmäßig mit einem Enzym gekoppelt sind, das eine Farbreaktion katalysiert. Auf diese Weise können die Banden der viralen Proteine sichtbar gemacht werden.

Das erfindungsgemäße Virus MVP-5180/91 weist gegenüber den Viren HIV-1 und HIV-2 im Western Blot zwei signifikante wesentliche Unterschiede auf. Das HIV-1 zeigt regelmäßig eine starke Bande, die dem Protein p 24 zuzuordnen ist und eine sehr schwache, oft kaum sichtbare Bande, die dem Protein p 23 zuzuordnen ist. HIV-2 weist eine kräftige Bande auf, die dem Protein p 25 zuzuordnen ist und manchmal

eine schwache Bande, die dem Protein p 23 zuzuordnen ist. Im Unterschied dazu weist das erfindungsgemäße MVP-5180/91 Virus zwei etwa gleich starke Banden auf, die den Proteinen p 24 und p 25 entsprechen.

Ein weiterer signifikanter Unterschied besteht bei den Banden, die der Reversen Transkriptase zuzuordnen sind. HIV-1 zeigt eine Bande (p 53), die der Reversen Transkriptase entspricht und eine Bande (p 66), die der Reversen Transkriptase verbunden mit der RNAse H entspricht. Bei HIV-2 entspricht die Reverse Transkriptase dem Protein p 55 und, wenn sie mit der RNAse H verbunden ist, dem Protein p 68. Das erfindungsgemäße MPV-5180/91 weist dagegen eine Bande auf bei dem Protein p 48, die der Reversen Transkriptase entspricht, und eine Bande, bei dem Protein p 60, die der Reversen Transkriptase in Verbindung mit RNAse H entspricht.

Aus diesen Ergebnissen kann geschlossen werden, daß die Reverse Transkriptase des MVP-5180/91 ein Molekulargewicht hat, das zwischen etwa 3 und etwa 7 Kilodalton kleiner ist als das der Reversen Transkriptase von HIV-1 bzw. HIV-2. Die Reverse Transkriptase von MPV-5180 weist also ein Molekulargewicht auf, das zwischen etwa 4.500 Dalton und etwa 5.500 Dalton kleiner ist als die Reverse Transkriptase von HIV-1 bzw. HIV-2.

Es wurde herausgefunden, daß mit Hilfe des erfindungsgemäßen Virus MVP-5180/91 anti-env-Antikörper in Seren von deutschen Patienten, die Zeichen von Immunschwäche zeigen, nur schwach nachgewiesen werden können, wobei die Seren aber stark reagieren, wenn anstelle des erfindungsgemäßen Virus ein HIV-1 Virus verwendet wird. Diese stärkere Nachweisreaktion wurde vor allem lokalisiert in dem gp 41 Protein. Bei den Versuchen wurden Serumpanels gegenübergestellt, die einmal von deutschen Patienten stammen und zum anderen von afrikanischen Patienten mit Zeichen von Immunschwäche stammen.

Die oben angegebenen Charakteristika kennzeichnen solche Virus-Varianten, die dem erfindungsgemäßen MVP-5180/91 entsprechen. Wenn also aus heparinisiertem Spenderblut, das von Personen stammt, die Immunschwächeanzeichen aufweisen und vorzugsweise aus Afrika stammen, Immunschwächeviren isoliert werden, dann kann auf diese Weise das erfindungsgemäße Virus oder Varianten davon erhalten werden.

Da das Virus isoliert wurde, welches die oben erwähnten Eigenschaften aufweist, kann die Klonierung einer cDNA auf folgendem Weg durchgeführt werden: Das Virus wird aus einer entsprechend großen Kulturmenge (etwa 1 I) präzipitiert und in phosphatgepufferter Kochsalzlösung aufgenommen. Dann erfolgt eine Pelletierung durch ein (20 %iges) Saccharose-Kissen. Das Viruspellet kann in 6 M Guanidiniumchlorid in 20 mM Dithiothreitol und 0,5 % Nonidet P 40 suspendiert werden. CsCl wird bis auf eine Konzentration von 2 molar zugegeben und die das aufgebrochene Virus enthaltende Lösung wird auf ein Cäsiumchlorid-Kissen aufgebracht. Dann wird die virale RNA durch Zentrifugation pelletiert, gelöst, mit Phenol extrahiert und mit Ethanol und Lithiumchlorid präzipitiert. Mit Hilfe eines Oligo(dT)-Primers wird die Synthese des ersten cDNA-Stranges an der viralen RNA oder Teilen davon durchgeführt. Die Synthese unter Zugabe von Reverser Transkriptase kann durchgeführt werden unter Verwendung eines käuflich erhältlichen Kits. Für die Synthese des zweiten Stranges wird der RNA-Strang des RNA/DNA-Hybrids mit RNase H verdaut und der zweite Strang unter Einsatz von E.coli DNA Polymerase I synthetisiert. Mit Hilfe von T4 DNA Polymerase können dann stumpfe Enden erzeugt werden und diese mit geeigneten Linkern für Restriktionsschnittstellen verbunden werden. Nach Restriktionsverdau mit der geeigneten Restriktionsendonuklease wird das cDNA-Fragment aus einem Agarosegel isoliert und mit einem vorher in geeigneter Weise geschnittenen Vektor ligiert. Der Vektor mit dem cDNA-Insert kann dann zur Transformation von kompetenten E.coli-Zellen verwendet werden. Die erhaltenen Kolonien werden dann auf Membranen übertragen, lysiert und denaturiert und schließlich durch Hybridisierung mit Digoxigenin oder Biotin markierter Nukleinsäure aufgefunden. Nach gentechnologischer Herstellung der entsprechenden cDNA ist eine Isolierung der gewünschten DNA-Fragmente, die aus dem Retrovirus stammen, möglich. Durch Einbau dieser Fragmente in geeignete Expressionsvektoren kann dann das gewünschte Protein bzw. Proteinfragment exprimiert werden und für die diagnostischen Tests eingesetzt werden.

Alternativ zu der angegebenen Methode kann das Immunschwächevirus mit Hilfe der PCR-Technologie kloniert werden, wobei die oben angegebenen Primer Verwendung finden können.

Zwischen verschiedenen Virusisolaten kann die Ähnlichkeit ausgedrückt werden durch den Grad der Homologie der Nucleinsäure- oder Proteinsequenzen. Eine 50 %ige Homologie bedeutet beispielsweise, daß 50 von 100 Nucleotid- oder Aminosäure-Positionen in den Sequenzen übereinstimmen. Die Homologie von Proteinen wird durch Sequenzanalyse bestimmt. Homologe DNA-Sequenzen lassen sich auch durch die Hybridisierungs-Technik ermitteln.

Erfindungsgemäß wurde zunächst ein Teil aus dem Hüllprotein sequenziert und festgestellt, daß diese Sequenz nur eine verhältnismäßig geringe Homologie zu den entsprechenden Sequenzen von Viren vom HIV-Typ aufweist. Insbesondere bezogen auf den gp 41-Bereich wurde durch einen Vergleich mit HIV-Sequenzen, der mit Hilfe von Datenbanken durchgeführt wurde, eine Homologie von höchstens 66 %

(Nucleotidsequenz) ermittelt.

Es wurde weiterhin der Bereich sequenziert, der für gp 41 kodiert. Diese Sequenz ist in Tabellen 1 bzw. dargestellt.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher solche Viren, die eine Homologie von mehr als 66 %, bevorzugt 75 % und besonders bevorzugt 85 % aufweisen zu dem erfindungsgemäßen HIV-Virus, MVP 5180/91, bezogen auf die Nucleotidsequenz der Tabelle 1 und/oder der Tabelle 3.

Weiterhin sind Gegenstand der vorliegenden Erfindung solche Viren, die eine Homologie von mehr als 66 %, bevorzugt 75 % und besonders bevorzugt 85 % aufweisen zu Partialsequenzen der in Tabelle 3 dargestellten Nucleotidsequenz, die wenigstens 50, bevorzugt 100 Nucleotide lang sind. Dies entspricht einer Länge der Peptide von wenigstens 16 und bevorzugt von wenigstens 33 Aminosäuren.

Das erfindungsgemäße Virus unterscheidet sich durch seine Sequenz von vorbekannten Viren. Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher solche Viren sowie entsprechende DNS- bzw. Aminosäuresequenzen, die der Sequenz des erfindungsgemäßen Virus weitgehend entsprechen, wobei der Grad der Abweichung durch den Grad der Homologie festgelegt wird. Eine Homologie von beispielsweise mehr als 85 % bedeutet daher, daß solche Sequenzen umfaßt werden, die in wenigstens 85 von 100 Nucleotiden bzw. Aminosäuren dieselben Nucleotide bzw. Aminosäuren aufweisen, während der Rest unterschiedlich sein kann. Bei der Feststellung der Homologie werden die beiden Sequenzen derart gegenübergestellt, daß möglichst viele einander entsprechende Nucleotide bzw. Aminosäuren miteinander zur Deckung kommen.

Die (nahezu) vollständige Sequenz, angegeben als DNS-Sequenz des erfindungsgemäßen Virus ist in Fig. 4 wiedergegeben. Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind dabei Viren, die die Sequenz gemäß Fig. 4 aufweisen sowie Varianten davon, die eine hohe Homologie zu der Sequenz von Fig. 4 aufweisen sowie davon abgeleitete Proteine, Polypeptide und Oligopeptide, die diagnostisch verwendbar oder als Impfstoff einsetzbar sind.

Anhand der isolierten Sequenz können immundominante Epitope (Peptide) konfektioniert und synthetisiert werden. Da die Nucleinsäuresequenz des Virus bekannt ist, kann der Fachmann hieraus die Aminosäuresequenz ableiten. Ein Teilbereich der Aminosäuresequenz ist in Tabelle 3 angegeben. Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher auch Antigene, d.h. Proteine, Oligo- oder Polypeptide, die mit Hilfe der in Figur 4 bzw. Tabelle 3 offenbarten Information hergestellt werden können. Diese Antigene, Proteine, Polypeptide und Oligopeptide weisen Aminosäuresequenzen auf, die von Figur 4 abgeleitet werden können bzw. in Tabelle 3 angegeben sind. Die Antigene bzw. Peptide können verhältnismäßig kurze Teilsequenzen einer Aminosäuresequenz aufweisen, die in Tabelle 3 wiedergegeben ist oder aus Figur 4 abgeleitet werden kann. Diese Aminosäuresequenz ist wenigstens 6 Aminosäuren, bevorzugt wenigstens 10 und besonders bevorzugt wenigstens 15 Aminosäuren lang. Hergestellt werden können diese Peptide nicht nur mit Hilfe der rekombinanten Technologie sondern auch durch synthetische Methoden. Ein geeigneter Herstellungsweg ist die Festphasensynthese vom Merrifield-Typ. Eine weitere Beschreibung dieser Technik und anderer im Stand der Technik bekannter Verfahren kann in der Literatur gefunden werden, z.B. M. Bodansky, et al., Peptide Synthesis, John Weeley & Sons, 2nd Edition 1976.

Bei den diagnostischen Tests wird eine Serumprobe der zu untersuchenden Person zusammengebracht mit den Proteinketten von einem oder mehreren Proteinen oder Glykoproteinen (die in eukaryontischen Zellinien exprimiert werden können) oder Teilen davon, die von MVP-5180/91 stammen. Bevorzugte Testverfahren schließen die Immunfluoreszenz oder immunenzymatische Testverfahren (z.B. Elisa, Immunoblot) ein.

Bei den immunenzymatischen Tests (ELISA) kann beispielsweise Antigen, das von MVP-5180/91 oder einer Variante davon stammt, an den Wänden von Mikrotiterplatten gebunden werden. Die dabei verwendete Dosierung hängt von dem Testsystem und der Behandlung der Mikrotiterplatten wesentlich ab. Dann wird Serum bzw. Serumverdünnungen, die von der zu untersuchenden Person stammen, in die Löcher der Mikrotiterplatten gegeben. Nach einer bestimmten Inkubationszeit wird die Platte gewaschen und spezifische Immunkomplexe werden nachgewiesen durch Antikörper, die spezifisch an menschliche Immunglobuline binden und die vorher mit einem Enzym, beispielsweise Meerrettichperoxidase, alkalischer Phosphatase usw. verbunden wurden oder mit enzymmarkiertem Antigen. Diese Enzyme können ein farbloses Substrat in ein stark gefärbtes Produkt umwandeln und an der Stärke der Färbung kann dann das Vorhandensein von spezifischen Anti-HIV-Antikörpern abgelesen werden. Eine weitere Möglichkeit der Verwendung des erfindungsgemäßen Virus in Testsystemen ist die Verwendung in Western Blots.

Auch wenn die Herstellung von Impfstoffen gegen Immunschwächeerkrankungen sich als äußerst schwierig erweist, kann doch auch dieses Virus bzw. Teile davon, d.h. immundominante Epitope und Induktoren der zellulären Immunität, oder gentechnologisch hergestellte Antigene zur Entwicklung und Herstellung von Impfstoffen verwendet werden.

#### Beispiel 1

Das erfindungsgemäße Immunschwäche-Virus MVP-5180/91 wurde aus dem Blut einer Patientin mit Zeichen von Immunschwäche isoliert. Hierzu wurden periphere mononukleäre Zellen (peripheral blood lymphocytes, PBL) und periphere Lymphozyten aus dem Blut (PBL) eines nicht HIV-infizierten Spenders mit Phytohämagglutinin stimuliert und in Kultur gehalten. Verwendet wurde hierzu das übliche Medium RPMI 1640 mit 10 % fötalem Kälberserum. Die Kulturbedingungen sind beschrieben in Landay A. et al., J. Inf. Dis., 161 (1990) S. 706-710. Beobachtet wurde dann die Bildung von Riesenzellen unter dem Mikroskop. Die Produktion von HIV-Viren wurde über die Bestimmung des p 24-Antigens mit Hilfe des käuflich erwerbbaren Tests von Abbott bestimmt. Ein weiterer Test zur Bestimmung des Wachstums der Viren war der Test unter Verwendung von partikelgebundener Reverser Transkriptase (Eberle J., Seibl R., J. Virol. Methods 40, 1992, S. 347-356). Das Wachstum der Viren wurde also anhand der enzymatischen Aktivitäten im Kulturüberstand ein- bis zweimal pro Woche bestimmt, um die Virusproduktion zu überwachen. Wöchentlich einmal wurden neue Spenderlymphozyten zugegeben.

Nachdem eine HIV-Virenvermehrung festgestellt werden konnte, wurden frische periphere Lymphozyten aus dem Blut (PBL) nicht HIV-infizierter, gesunder Spender mit dem Überstand der ersten Kultur infiziert. Dieser Schritt wurde wiederholt und dann wurden mit dem Überstand H 9 bzw. HUT 78 Zellen infiziert. Auf diese Weise war eine permanente Produktion des Immunschwäche-Virus möglich. Das Virus wurde bei der ECACC unter der Nr. V 920 92 318 hinterlegt.

#### Beisplei 2

15

20

30

35

Zum Nachweis von HIV-Infektionen ist derzeit der sogenannte Western Blot oder Immunoblot ein Standardverfahren. Gemäß der in J. Virol. Meth. 15 (1987) S. 11-23 von Gürtler et al. beschriebenen Vorgehensweise wurden verschiedene Seren untersucht. Hierbei wurden Seren von deutschen Patienten solchen Seren gegenübergestellt, die von afrikanischen Patienten erhalten wurden. Es wurden hierbei folgende Ergebnisse erhalten:

Virustyp	deutsche Seren	afrikanische Seren
HIV-1, Virus isoliert von	starke Reaktion	starke Reaktion mit gp 41
deutschem Patienten MVP-5180/91	keine bis schwache Reaktion mit gp 41	starke Reaktion

Die oben dargestellten Ergebnisse zeigen, daß ein aus deutschen Patienten isoliertes Virus vom HIV-1 Typ, wenn es zum Nachweis von HIV-Infektionen verwendt wird, möglicherweise keine eindeutigen Ergebnisse liefert, wenn der Patient infiziert wurde mit einem Virus, das dem erfindungsgemäßen MVP-5180/91 entspricht. Es wird dabei davon ausgegangen, daß mit Hilfe des erfindungsgemäßen Virus solche Viren nachgewiesen werden können, die wenigstens etwa 85 % Homologie, bezogen auf das Gesamtgenom, zu dem erfindungsgemäßen Virus aufweisen.

#### Beispiel 3

Gemäß der in Beispiel 2 angegebenen Vorgehensweise wurden weitere Western Blots durchgeführt. Die Ergebnisse sind in der anliegenden Figur 3 dargestellt. Bei diesem Test wurde einmal das virale Protein des erfindungsgemäßen Immunschwäche-Virus MVP-5180/91 und einmal das virale Protein eines HIV-1-Typ Virus (MVP-899) gelelektrophoretisch aufgetrennt und dann auf Zellulosefilter transferiert. Diese Filterstreifen wurden mit den Seren von verschiedenen Patienten inkubiert und dann wurden die spezifischen Antikörper durch eine Farbreaktion sichtbar gemacht. Die linke Hälfte der Figur mit der Überschrift MVP-5180 zeigt das erfindungsgemäße Immunschwäche-Virus. Die rechte Hälfte der Figur zeigt ein aus deutschem Spender isoliertes Virus (MVP-899), bei dem es sich um ein HIV-1-Virus handelt.

Die einzelnen Filterstreifen wurden nun mit den Seren von verschiedenen Patienten inkubiert. Betrachtet man die Figur 3, so wurden jeweils dieselben Seren (von deutschen Patienten) umgesetzt mit je zwei Filterstreifen, wobei die Nummern 8 und 26; 9 und 27; 10 und 28; 11 und 29; 12 und 30; 13 und 31; 14 und 32; 15 und 33 sowie 16 und 34 die gleichen Seren bezeichnen. Bei den Western Blots mit den Nummern 17 und 18 wurden Seren von afrikanischen Patienten eingesetzt. Die Zahlen an den rechten Seitenrändern geben die annähernden Molekulargewichte in Tausend (KD) an.

Die Figur 3 zeigt deutlich, daß Seren von deutschen Patienten mit dem erfindungsgemäßen Immunschwäche-Virus im Western Blot mit dem gp 41 nur sehr schwach reagieren. Seren von afrikanischen Patienten dagegen reagieren mit dem erfindungsgemäßen Immunschwäche-Virus sehr stark. Figur 3 macht daher deutlich, daß unter Verwendung des erfindungsgemäßen Immunschwäche-Virus solche Immunschwäche-Infektionen nachgewiesen werden können, die bei Verwendung eines HIV-1 oder HIV-2-Virus nur fragliche, also nicht eindeutig positive Ergebnisse liefern. Diese Nachweismöglichkeit kann weitreichende diagnostische Bedeutung haben, da in den Fällen, in denen nur fragliche Ergebnisse im Western Blot erzielt werden, nicht mit eindeutiger Sicherheit festgestellt werden kann, ob es sich um eine Infektion mit einem Immunschwäche-Virus handelt. Wenn aber mit Hilfe des erfindungsgemäßen Immunschwäche-Virus derartige fragliche Ergebnisse einer Infektion mit einem Virus des erfindungsgemäßen Typs zugeordnet werden können, dann stellt dies einen erheblichen diagnostischen Fortschritt dar.

#### Beispiel 4

5 DNA-Isolierung, Amplifizierung und strukturelle Charakterisierung von Genomabschnitten des HIV-Isolates MVP-5180/91

Genomische DNA aus MVP-5180/91-infizierten HUT 78-Zellen wurden nach Standardmethoden isoliert. Zur Charakterisierung von Genombereichen des Isolates MVP-5180/91 wurden PCR (Polymerase Chain Reaction)-Experimente mit einem Primerpaar aus dem Hüllproteinbereich gp 41 durchgeführt. Die Durchführung der PCR-Experimente erfolgte nach der Methode von Saiki et al. (Saiki et al., Science 239: 487-491, 1988) mit folgenden Modifikationen: Für die Amplifikation HIV-spezifischer DNA-Bereiche wurden 5 μl genomische DNA aus MVP-5180/91 infizierten HUT 78-Zellen in einem 100 μl Reaktionsansatz (0,25 mM dNTP, je 1 μM Primer 1 und Primer 2, 10 mM Tris HCl pH 8,3, 50 mM KCl, 1,5 mM MgCl<sub>2</sub>, 0,001 % Gelatine, 2,5 units Taq Polymerase (Perkin Elmer) pipettiert und nach folgendem Temperatur-Programm amplifiziert: 1. Initiale Denaturierung: 3' 95 °C, 2. Amplifikation: 90" 94 °C, 60" 56 °C, 90" 72 °C (30 Cyclen).

Die für die PCR und die Nucleotidsequenzierung verwendeten Primer wurden auf dem Oligonucletidsynthesizer 8750 der Firma Biosearch synthetisiert (Seq. ID No. 35 + 36).

Primer 1: AGC AGC AGG AAG CAC TAT GG (Koordinaten aus HIV 1
Isolat HXB2: Base 7795-7814, entspricht Primer sk 68)
Primer 2: GAG TTT TCC AGA GCA ACC CC (Koordinaten aus HIV 1
Isolat HXB2: Base 8003-8022, entspricht Primer env b).

Die amplifizierte DNA wurde über ein 3 % "Nusieve"-Agarosegel (Fa. Biozyme) aufgetrennt, das amplifizierte Fragment ausgeschnitten und mit dem gleichen Volumen an Puffer (1xTBE (0,09 M TrisBorat, 0,002 M EDTA pH8,0) versetzt. Nach Inkubation des DNA-Agarosegemisches für 10 Minuten bei 70 °C und nachfolgender Phenolextraktion wurde die DNA aus der wässrigen Phase durch Zugabe von 1/10 Vol 3M NaAc pH 5,5 und 2 Vol Ethanol bei -20 °C 15′ gefällt und anschließend in einer Zentrifuge (Eppendorf) pelletiert (13000 rpm, 10′, 4 °C). Die pelletierte DNA wurde getrocknet, in Wasser aufgenommen und nach der photometrischen Bestimmung der DNA-Konzentration bei 260 nm im Spektralphotometer (Beckman) nach der Methode von Sanger (F. Sanger, Proc. Natl.Adac.Sci., 74: 5463, 1977) sequenziert. Anstelle der Sequenzierung mit Klenow DNA Polymerase, wurde die Sequenzierungsreaktion mit einem Kit von Applied Biosystems ("Taq Dye Deoxy Terminator Cycle Sequencing", Best.-Nr.: 401150) durchgeführt. Als Primer wurden in getrennten Sequenzierungsreaktionen Primer 1 oder Primer 2 (jeweils 1 μM) eingesetzt. Die Analyse der Sequenzierungsreaktion erfolgte auf dem DNA-Sequenziergerät 373A (Applied Biosystems) nach den Vorgaben des Geräteherstellers.

Die Nucleotidsequenz des amplifizierten DNA-Bereichs und die davon abgeleitete Aminosäuresequenz ist in der Tabelle 1 dargestellt (Sequ. ID No. 37-39).

55

30

#### Tabelle 1:

GCGCAGCGGCAACAGCGCTGACGGTACGGACCCACAGTGTACTGAAGGGTATAGTGCAAC \_\_\_\_\_+ 5 CGCGTCGCCGTTGTCGCGACTGCCATGCCTGGGTGTCACATGACTTCCCATATCACGTTG T K G S V L T Н V R A L T T AGCAGGACAACCTGCTGAGAGCGATACAGGCCCAGCAACACTTGCTGAGGTTATCTGTAT 10 \_\_\_\_\_\_ TCGTCCTGTTGGACGACTCTCGCTATGTCCGGGTCGTTGTGAACGACTCCAATAGACATA AQQHL R Ι Q R Α L L D N 15 GGGGTATTAGACAACTCCGAGCTCGCCTGCAAGCCTTAGAAACCCTTATACAGAATCAGC -----CCCCATAATCTGTTGAGGCTCGAGCGGACGTTCGGAATCTTTGGGAATATGTCTTAGTCG E T L Ι N L 20 Α L Q R A R I Q L G **AACGCCTAAACCTAT** \_\_\_\_\_ TTGCGGATTTGGATA 25 R L N L

#### 30 Beispiel 5

Die gefundene Nucleotidsequenz aus Tabelle 1 wurde auf homologe Sequenzen in der GENEBANK-Datenbank (Release 72, Juni 1992) mit Hilfe des GCG-Computerprogramms (Genetic Computer Group, Inc., Wisconsin USA, Version 7.1, März 1992) untersucht. In dieser Datenbank sind die meisten der bis Juli 1992 bekannten Nucleotidsequenzen von Immundefizienzviren humanen Ursprungs und von Isolaten aus Primaten enthalten.

Die Nucleotidsequenz aus Tabelle 1 weist im besten Fall eine 66 %ige Homologie zu einem Schimpansen-Isolat auf. Zu HIV 1-Isolaten ist MVP 5180/91 in der untersuchten DNA-Sequenz im besten Fall zu 64 % homolog. Zu HIV 2-Isolaten ist die DNA aus Tabelle 1 zu 56 % homolog. Außer der Sequenz des Schimpansenisolates besteht die beste Homologie zwischen der Nucleotidsequenz aus Tabelle 1 und DNA-Abschnitten aus Primatenisolaten (SIV: Simian Immunodeficiency Virus) in einer DNA-Sequenz, die für einen Teilbereich des Hüllproteins des Isolates SIV (Afrikanische Meerkatze) TYO-1 kodiert. Die Homologie beträgt 61,5 %.

#### 45 Beispiel 6

Die gefundene Aminosäuresequenz aus Tabelle 1 wurde auf homologe Sequenzen in der SWISSPROT Protein-Datenbank (Release 22, Juni 1992) mit Hilfe des GCG-Computerprogramms untersucht. In dieser Datenbank sind die meisten der bis Juni 1992 bekannten Proteinsequenzen von Immundefizienz-Viren humanen Ursprungs und von Isolaten aus Primaten enthalten.

Die Aminosäuresequenz aus Tabelle 1 ist im besten Fall mit 62,5 % zu einem Hüllproteinabschnitt des oben genannten Schimpansenisolates homolog. Unter HIV 1-Hüllproteinen findet man die beste Homologie mit der Aminosäuresequenz aus Tabelle 1, in dem Isolat HIV 1 Mal. Die Homologie beträgt 59 %. Zu HIV 2-Hüllproteinen beträgt die Homologie mit der Aminosäuresequenz aus Tabelle 1 im besten Fall 52 % (Isolat HIV 2 Rod). Da auch HIV 1 und HIV 2-Isolate im besten Fall im korrespondierenden Proteinabschnitt nur zu 64 % identisch sind, scheint es sich bei dem Isolat MVP-5180/91 um eine HIV-Variante zu handeln, die sich deutlich von HIV 1 und von HIV 2 strukturell abgrenzt und somit einen Vertreter einer davon unabhängigen Gruppe von HIV-Viren repräsentiert.

Die Aminosäuresequenz des amplifizierten DNA-Bereiches (Tabelle 1) des HIV-Isolates MVP 5180/91 überlappt mit einem immundiagnostisch wichtigen Bereich aus dem Hüllprotein gp 41 von HIV 1 (Aminosäure 584-618) (Tabelle 2) (Gnann et al., J. Inf. Dis. 156: 261-267, 1987; Norrby et al., Nature, 329: 248-250, 1987).

Korrespondierende Aminosäurebereiche aus den Hüllproteinen von HIV 2 und SIV sind ebenfalls immundiagnostisch konserviert (Gnann et al., Science, S. 1346-1349, 1987). So werden Peptide aus diesem Hüllproteinbereich von HIV 1 und HIV 2 in vielen kommerziell erhältlichen HIV 1/2 Antikörper-Screeningtests als Festphasenantigene eingesetzt. Ungefähr 99 % der anti HIV 1 und anti HIV 2 positiven Seren können damit erfaßt werden.

Der Aminosäurebereich des MVP-5180/91-Hüllproteins (Tabelle 1) könnte aufgrund der Überlappung mit dem immundiagnostisch wichtigen Bereich aus gp 41 serodiagnostisch von Bedeutung sein. Dies wäre insbesondere dann der Fall, wenn Antiseren von HIV-infizierten Patienten mit keinem der kommerziell erhältlichen Antikörper-Screeningtests positiv reagieren würden. In diesen Fällen könnte eine Infektion mit einem MVP-5180/91 eng verwandten Virus vorliegen.

15

#### Tabelle 2:

20 .....RILAVERYLKDQQLLGIWGCSGKLICTTAVPWNAS |: |: | .:.: | | | .: WGIRQLRARLQALETLIQNQQRLNL.....

#### 25 Beispiel 7

DNA Isolierung, Amplifizierung und strukturelle Charakterisierung von Genomabschnitten des HIV Isolates MVP-5180/91 (kodierend für gp 41)

Genomische DNA aus MVP-5180/91-infizierten HUT78-Zellen wurden wie beschrieben isoliert.

Zur Charakterisierung von Genombereichen des Isolates MVP-5180/91 wurden PCR (Polymerase Chain Reaction)-Experimente mit Primerpaaren aus dem Hüllproteinbereich gp 41 durchgeführt. Die PCR (Saiki et al., Science 239: 487-491, 1988) und inverse PCR (Triglia et al., Nucl. Asids, Res. 16: 8186, 1988) wurden mit folgenden Modifikationen durchgeführt:

35

30

1. PCR

Für die Amplifikation HIV-spezifischer DNA Bereiche wurden 5 μI (218 μg/ml) genomische DNA aus MVP-5180/91 infizierten HUT78 Zellen in einem 100 μI Reaktionsansatz (0,25 mM dNTP, je 1 μM Primer 163env und Primer envend, 10 mM Tris HCl pH 8.3, 50 mM KCl, 1.5 mM MgCl<sub>2</sub>, 0,001 % Gelatine, 2,5 units Taq Polymerase (Perkin Elmer)) pipettiert und nach folgendem Temperaturprogramm amplifiziert: 1. Initiale Denaturierung: 3 min. 95 °C, 2. Amplifikation: 90 sec. 94 °C, 60 sec. 56 °C, 90 sec. 72 °C (30 Cyclen).

#### 45 2. Inverse PCR

Der 5' Bereich von gp 41 (N-Terminus) und die 3' Sequenz von gp 120 wurden mittels "inverser PCR" amplifiziert. Hierzu wurden 100 μl einer genomischen DNA Präparation (218 μg/ml) aus MVP-5180/91-infizierten HUT78-Zellen in einem Endvolumen von 200 μl mit 10 units der Restriktionsendonuklease Sau3a 1 Stunde bei 37°C verdaut. Die DNA wurde anschließend phenolisiert und mit Natriumazetat (Endkonzentration 300 mM) und 2.5 Volumen Ethanol 10 min bei -70°C gefällt, in der Eppendorfzentrifuge abzentrifugiert und das Pellet getrocknet und in 890 μl Aqua dest. resuspendiert. Nach Zugabe von 100 μl Ligasepuffer (50 mM Tris HCl, pH 7,8, 10 mM MgCl<sub>2</sub>, 10 mM DTT, 1 mM ATP, 25 μg/ml Rinderserumalbumin) und 10 μl T4 DNA-Ligase (Fa. Boehringer, Mannheim) wurden die DNA-Fragmente 3 Stunden bei Raumtemperatur ligiert, erneut phenolisiert und mit Natriumazetat und Ethanol wie oben gefällt. Nach dem Abzentrifugieren und Trocknen wurde die DNA in 40 μl Aqua dest. resuspendiert und mit 10 units der Restriktionsendonuklease Sacl (Fa. Boehringer, Mannheim) für 1 Stunde verdaut. Anschließend wurden 5 μl dieses Ansatzes in einem PCR-Experiment wie unter "1. PCR" dargestellt, eingesetzt. Anstelle der Primer

163env und envend wurden für die inverse PCR die Primer 168i und 169i verwendet.

Die Primer 163env, 168i und 169i wurden aus der bereits ermittelten Teilsequenz des HIV-Isolates MVP-5180 ausgewählt (Beispiel 4).

Die für die PCR/inverse PCR und die Nucleotidsequenzierung verwendeten Primer wurden auf dem Oligonucleotidsynthesizer 8750 der Firma Biosearch synthetisiert, wobei die Primer folgende Sequenzen aufwiesen (Sequ. ID No. 40-43):

Primer 163env: 5' CAG AAT CAG CAA CGC CTA AAC C 3'

Primer envend: 5' GCC CTG TCT TAT TCT TCT AGG 3'

(Position aus HIV 1 Isolat BH10:

Base 8129-8109)

Primer 168i: 5' GCC TGC AAG CCT TAG AAA CC 3'

Primer 169i: 5' GCA CTA TAC CCT TCA GTA CAC TG 3'

Die amplifizierte DNA wurde über ein 3 % "Nusieve"-Agarosegel (Fa. Biozyme) aufgetrennt, das amplifizierte Fragment ausgeschnitten und mit dem gleichen Volumen an Puffer (1xTBE (0.09 M TrisBorat, 0.002 M EDTA, pH 8.0)) versetzt. Nach Inkubation des DNA-Agarosegemisches für 10 Minuten bei 70 °C und nachfolgender Phenolextraktion wurde die DNA aus der wässrigen Phase durch Zugabe von 1/10 Vol 3M NaAc, pH 5,5 und 2 Vol Ethanol bei -20 °C 15' gefällt und anschließend in einer Eppendorfzentrifuge pelletiert (13000rpm, 10', 4 °C). Die pelletierte DNA wurde getrocknet, in Wasser aufgenommen und nach der photometrischen Bestimmung der DNA-Konzentration bei 260nm im Spektralphotometer (Fa. Beckman) nach der Methode von Sanger (F. Sanger, Proc. Natl. Acad. Sci., 74:5463, 1977) sequenziert. Anstelle der Sequenzierung mit Klenow DNA Polymerase wurde die Sequenzierungsreaktion mit einem Kit der Fa. Applied Biosystems ("Taq Dye Deoxy Terminator Cycle Sequencing", Best. Nr.: 401150) durchgeführt. Als Primer wurden in getrennten Sequenzierungsreaktionen Primer 163env oder Primer envend (jeweils 1µM) eingesetzt. Die amplifizierte DNA aus dem inversen PCR-Experiment wurde mit den Primern 168i und 169i sequenziert. Die Analyse der Sequenzierungsreaktion erfolgte auf dem DNA-Sequenziergerät 373A (Applied Biosystems) nach den Vorgaben des Geräteherstellers.

Die Nucleotidsequenz des amplifizierten DNA-Bereichs und die davon abgeleitete Aminosäuresequenz sind in der Tabelle 3 dargestellt (Sequ. ID No. 44-46).

35

10

15

40

45

50

## Tabelle 3

	1																				GAT	
5	•	TTT	ACA	GTT	CTG	GTT	ATT	ATT	TGT.	AAG	TGT	GGG	GAG	TGI	ccc	TTI	TTT	CTC	GTO	ATO	CTA	60
		M	S	R	P	I	I	N	I	Н	T	P	Н	_	120		F	P		) gr	, L	ı
10		TGG	GAA	TGC	TAT	TCT	TGG															
	61																					
		G	M	L	F	L	G	v	L	S	A	A	G	s	T	M	G	A	A	. А	T	
15	121	CAG																				
	121	GTC					CCT														•	180
		A	L	T	v	R	T	Н	s	V	L	K	G	I	v	Q	Q	Q	D	N	L	
20	181	TGC																				
	, AC		ACTO	CTC	CT	ATGI	rcco	GG1	CGI	TG	rga.	\CG/	CT	CA	ATA	GAC.	ATA	CCC	CAT.	AAT	CTG	240
		L	R	A	I	Q	A	Q	Q	H	L	L	R	L	s	V	W	G	I	R	Q	
25	241	AACI	cce	AGC	CTCC	CCI	GCA	AGC	CTI	AGA	AAC	CC1	TAT	racz	AGA	ATC	AGC	AAC	GCC'	TAA	ACC	
	431	TTGA	\GGC	TCG	AGC	CGGA	CGI	TCG	GAA	TCI	TTC	GGA	ATA	TG	CT!	rag:	rcg:	rtg	CGG	ATT:	rgg	300
		L	R	A	R	L.	Q	A	L	E	T	L	I	Q	N	Q	Q	R	L	N	L	
30	301	TATO																				260
	301	ATAC																				360
35		W	G	С	K	G	K	L	I	С	Y	T	s	v	K	W	N	Ť	s	W	s	
33	361	CAGG	AGG	ATA +	TAA	TGA	TGA	CAG	TAT	TTG	GGA	CAA	CCT	TAC	ATO	GCA	GCA	ATC	GGA	CCA	AC	420
	30.	GTCC																				420
40		G	G	Y	N	D	D	s	I	W	D	N	L	T	W	Q	Q	W	D	Q	H	
	421	ACAT.	AAA	CAA'	TGT.	AAG	CTC	CAT!	TAT	ATA	TGA	TGA.	AAT.	ACA	AGC	AGC	ACA	AGA	CCA	ACA	.GG	480
		TGTA	TTT(	GTT.	ACA'	TTC	GAG	GTA	ATA:	rat.	ACT.	ACT'	TTA	TGT	TCG	TCG	TGT	TCI	GGT	TGT	cc	
45		I	N	N	V	S	S	I	I	Y	D	E	I	Q	A	A	Q	D	Q	Q	E	

50

	404	AAAA																				540
	481	TTTTC	CTT!	CA	TT?	rcgi	raa(	CAAC	CTC	CGA!	CT	ACT!	rac	CCG	GAG	AGA	AAC	CTT	AAC	CAAA	VC	
5		ĸ	N	<b>v</b> .	K	A	L	L	_	L	D	E	W		S			N	W	F	D	
	C 4 1 :	ACATA																				600
10	541	TGTA:	rtgi	ATT:	rac	CAA	CAC	CATA	TA?	rtt'	TTA'	TCG.	ATA:	TTA	GTA'	rca(	CCC'	TCG	TGA'	TTA?	rc	
70		I.	_	K	W	L	W	Y	_	K					I		G	A	L	I	G	
		GTAT																				660
15	601	CATA	TTC:	TCA	ATA	GTA	CTA'	rca i	ľGA	ATT.	AGA	TCA	CTT	CTT	GTA	ATC	CGT	CCC	TAT	AGT'	rg	
		I	R		_	M	ı					V				R	Q	G	Y	Q	P	
	CCCTCTCGTTGCAGATCCCTGTCCCACACCGGCAGGAAGCAGAAACGCCAGGAAGAACAG 661+									720												
20	COOL CA COA A COMOTA COCA CAGGGTGTGTGGCCCTTCCTTTTGCGGTCCTTCTTGC																					
		_	s		~		P	v		Н	R	Q	E	A	E	T	P	G	R	T	G	
	704	GAGA																				780
25	721 CTCTTCCACCTCTTCCTCTGTCCGGGTTCACCTGTCGGAACGGTGGTCCTAAGAACG																					
		E	E	G	G	E	G	D	R	P	K	W	T	A	L	P	P	G	F	L	Ω	
	AACAGTTGTACACGGATCTCAGGACAATAATCTTGTGGACTTACCACCTCTTGAGCAACT  781++																					
30	701	TTGT	CAA	CAT	GTG	CCT	AGA	.GTC	CTG	TTA	TTA	GAA	CAC	CTC								
		Q	L	Y	T	D	L	R	T	Ι	_	L	W	T	_		L	L	S	N	L	
	841	TAAT																				900
35		ATTA	TAG	TCC	CTA	GGC	CTC	CGA	CTA	GCI	'GA'I	rGG#	CCC	TG	ACCC	TGF	CAC		-	c	.10	
		I	s	G	I			L		_		L			G :	L	W	I	L	G	Q ma	
	901	AAAA																				960
40		TTTI													_	Y.	W.	L	Q.	E	L	
			_					R				A			_	_	-					
45	961	TGA/																				1020
70		ACT																				
		K	N	S	A	T	N	L	L	D	T	1	A	V	J	•			•	T		
50																						
				A	CGG	CAI	CA	TCT	TA	GGI	CT.	ACA	AA(	GAA	TAC	GA	CAA	\GG		105	7	
		10	)21	T	 GCC	GTA	AGT	+ AGA	AT	CC	GA	TGI	TT	CTI	'AT	CT	GTI	CC			-	
55								L														

#### Beispiel 8

Die gefundene Nucleotidsequenz aus Tabelle 3 wurde auf homologe Sequenzen in der GENEBANK-Datenbank (Release 72, Juni 1992) mit Hilfe des GCG-Computerprogramms (Genetic Computer Group, Inc. Wisconsin USA, Version 7.1, März 1992) untersucht. In dieser Datenbank sind die meisten der bis Juli 1992 bekannten Nucleotidsequenzen von Immundefizienzviren humanen Ursprungs und von Isolaten aus Primaten enthalten.

Die Nucleotidsequenz aus Tabelle 3 weist im besten Fall eine 62 %ige Homologie zu einem HIV 1-Isolat auf. Zu HIV 2 Isolaten ist die DNA aus Tabelle 5 zu 50 % homolog.

Die aus der Nucleotidsequenz aus Tabelle 3 abgeleitete Aminosäuresequenz wurde auf homologe Sequenzen in der SWISSPROT Protein-Datenbank (Release 22, Juni 1992) mit Hilfe des GCG-Computer-programms untersucht. In dieser Datenbank sind die meisten der bis Juni 1992 bekannten Proteinsequenzen von Immundefizienzviren humanen Ursprungs und von Isolaten aus Primaten enthalten.

Die Aminosäuresequenz aus Tabelle 3 ist im besten Fall mit 54 % zu dem korrespondierenden Hüllproteinabschnitt eines Schimpansen-Isolates CIV (SIVcpz) homolog und zu 54,5 % zu dem HIV 1-Isolat Mal. Zu HIV 2-Hüllproteinen beträgt die Homologie mit der Aminosäuresequenz aus Tabelle 3 im besten Fall 34 % (Isolat HIV 2 D194).

Vergleicht man demgegenüber die gp 41-Aminosäuresequenz von HIV 1 mit den in der SWISSPROT-Datenbank vorhandenen HIV 1 gp 41-Sequenz, ergeben sich wie erwartet im besten Fall eine fast 100 %ige Homologie und im schlechtesten Fall eine 78 %ige Homologie.

Aufgrund dieser deutlichen strukturellen Unterschiede zwischen dem Sequenzbereich aus Tabelle 3 und dem korrespondierenden Abschnitt aus HIV 1 und HIV 2 scheint es sich bei dem Isolat MVP-5180/91 um eine HIV-Variante zu handeln, die sich von HIV 1 und HIV 2 deutlich strukturell abgrenzt. Möglicherweise ist MVP-5180/91 einer eigenen, von HIV 1 und HIV 2 sich abgrenzenden Gruppe von HIV-Viren zuzuordnen.

Das Peptid von Aminosäure 584-618 des HIV 1-Hüllproteinbereichs ist von besonderem serodiagnostischem Interesse (Numerierung nach Wain Hobson et al., Cell 40:9-17, 1985; Gnann et al., J. Inf. Dis. 156:261-267, 1987; Norrby et al., Nature, 329:248-250, 1987). Korrespondierende Aminosäurebereiche aus den Hüllproteinen von HIV 2 und SIV sind ebenfalls immundiagnostisch konserviert (Gnann et al., Science, S. 1346-1349, 1987). So werden Peptide aus diesem Hüllproteinbereich von HIV 1 und HIV 2 in vielen kommerziell erhältlichen HIV 1/2 Antikörper-Screeningtests als Festphasenantigene eingesetzt. Ungefähr 99 % der Anti-HIV 1 und Anti-HIV 2 positiven Seren können damit erfaßt werden.

Der korrespondierende Aminosäurebereich des MVP-5180/91-Hüllproteins (Tabelle 4) als auch das gesamte gp 41 dieses Isolates könnten serodiagnostisch insbesondere dann von Bedeutung sein, wenn Antiseren von HIV-infizierten Patienten in kommerziell erhältlichen Antikörper-Screening-Tests nur schwach oder überhaupt nicht reagieren würden. In diesen Fällen könnte eine Infektion mit einem MVP-5180/91 eng verwandten Virus vorliegen.

#### Tab. 4:

40

25

1 RILAVERYLKDQQLLGIWGCSGKLICTTAVPWNAS

LQ L TLIQN R NL K Y S K T

45

50

1 HIV 1 Aminosäuresequenz aus gp41

MvP5180-Sequenz aus gp41. Nur Unterschiede zu der HIV 1-Sequenz sind ausgedruckt.

Das Peptid, das mit Hilfe der von MvP 5180 stammenden Information aufgefunden wurde, hat also die Aminosäuresequenz: RLQALETLIQNQQRLNLWGCKGKLICYTSVKWNTS.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher Peptide, die rekombinant oder synthetisch hergestellt werden können und die oben angegebene Sequenz oder Teilsequenz aufweisen, wobei die Teilsequenzen wenigstens 6 aufeinanderfolgende Aminosäuren, bevorzugt 9 und besonders bevorzugt 12 aufeinanderfolgende Aminosäuren aufweisen.

#### **Beispiel 9**

Klonierung des Gesamtgenoms des HIV-Isolates MvP5180

## a) Herstellung einer genomischen Bibliothek

Genomische DNA aus MvP5180-infizierten HUT78-Zellen wurde wie beschrieben isoliert. 300 µg dieser DNA wurde in einem Volumen von 770 µl mit 0,24 U des Restriktionsenzyms Sau3A für 45 min inkubiert. Die dadurch nur partiell geschnittene DNA wurde anschließend über ein 0,7 %iges Agarosegel (low melting agarose, Nusieve) größenfraktioniert und Fragmente zwischen 10 und 21 kb ausgeschnitten. Die Agarose wurde für 10 min bei 70°C geschmolzen und mit demselben Volumen Puffer (1 x TBE, 0,2 M NaCl) versetzt. Anschließend folgte nach zweimaliger Phenol- und einmaliger Chloroformextraktion die Fällung der DNA durch Zugabe von 1/10 Vol 3 M Natriumacetatlösung (pH 5,9) und 2,5 Vol Ethanol bei -70 °C für 10 min. Die gefällte DNA wurde abzentrifugiert, getrocknet und in einer Konzentration von 1 μg/μl in Wasser gelöst.

Die Ausbeute an größenfraktionierter DNA betrug etwa 60 μg. 5 μg dieser DNA wurden mit 1 U Alkalische Phosphatase im entsprechenden Puffer für 20 min bei 37°C inkubiert. Durch Abspaltung des 5'-terminalen Phosphatrestes wurden so multiple Insertionen von größenfraktionierter DNA vermindert. Die Phosphatasebehandlung wurde durch Phenolisierung gestoppt, die DNA wie oben gefällt und zusammen mit 1  $\mu g$  des Vektors (2 DASH, BamHl geschnitten, Stratagene Nr.: 247611) in 6 μl Gesamtvolumen mit 2 Weiss-Units Lambda T4 Ligase für 12 Stunden bei 15°C ligiert. Nach erfolgter Ligation wurde die DNA mit Hilfe eines Verpackungskits (Gigapack II Gold, Stratagene Nr.: 247611) genau nach Angaben des Herstellers in Phagenhüllen verpackt.

## b) Radioaktive Markierung der DNA-Probe

Für die Markierung wurde der "Random Primed DNA Labeling Kit" von Boehringer Mannheim (Nr.: 713 023) eingesetzt. Markiert wurde das PCR-Produkt, welches wie in Beispiel 3 beschrieben mit den Primern sk68 und envb erhalten wurde. 1  $\mu g$  dieser DNA wurde durch 2 x 5 min Kochen und anschließender Abkühlung in Eiswasser denaturiert. Zur Markierung wurden 50 mCi [ $\alpha$ - $^{32}$ P]-dCTP (NEN, Nr.: NEX-053H) zugegeben. Sonstige Zusätze wurden nach Herstellerangaben pipettiert. Nach einer Inkubation von 30 min bei 37 °C erfolgte eine Fällung der nun radioaktiv markierten DNA.

## c) Screening der Phagen-Bibliothek

Zu 200 µl einer bei 30 °C über Nacht angezogenen Kultur (Stamm SRB(P2) [Stratagene, Nr.: 247611] in LB-Medium, welches 10 mM MgSO<sub>4</sub>, sowie 0,2 % Maltose enthielt) wurden 20000 pfu (Plaque forming units) der Bibliothek in 100 µl SM-Puffer (5,8 g NaCl, 2 g MgSO4 50 ml 1 M Tris. pH 7,5 und 5 ml einer 2 % Gelatinelösung in 1 I H<sub>2</sub>O gelöst) gegeben, die Phagen 20 min bei 37 °C an die Bakterien adsorbiert, mit 7,5 ml auf 55 °C abgekühlter Top-Agarose gemischt und auf einer vorgewärmten Lb-Agarplatte von 14 cm Durchmesser verteilt. Nach etwa 8 Stunden erreichten die Plaques Konfluenz. Daraufhin wurden Nitrocellulosefilter für wenige Minuten auf die Platten gelegt und asymmetrische Markierungen angebracht. Nach vorsichtigem Abheben wurden die Filter für 2 min denaturiert (0,5 M NaOH, 1,5 M NaCl) und dann 5 min neutralisiert (0,5 M Tris, pH 8, 1,5 M NaCl). Nach anschließendem Backen der Filter bei 80 °C für 60 min,

konnten die Filter mit der Probe hybridisiert werden. Zur Vorhybridisierung wurden die Filter in 15 ml Hybridisierungslösung (50 % Formamid, 0,5 % SDS, 5 x SSPE, 5 x Denhardt's Lösung und 0,1 mg/ml Lachssperma-DNA) pro Filter bei 42°C unter Schütteln 2-3 h inkubiert. Die [32P]-markierten DNA-Proben wurden 2-5 min bei 100 °C denaturiert, auf Eis abgekühlt, der Vorhybridisierungslösung zugesetzt und 12 Stunden bei 42°C hybridisiert. Anschließend wurden die Filter bei 60 °C zunächst mit 2 x SSC/0,1 % SDS, dann mit 0,2 x SSC/0,1 % SDS gewaschen. Nach Trocknen der Filter wurden Hybridisierungssignale mit Hilfe des Röntgenfilms X-OMAT™ AR (Kodak) detektiert.

Die Plaques, denen ein Signal zugeordnet werden konnte, wurden nach Elution in SM-Puffer in weiteren Verdünnungsschritten vereinzelt.

Der unten beschriebene Klon konnte nach dem Screening von 2 x 10<sup>6</sup> Plaques identifiziert werden.

55

## d) Isolierung der Phagen-DNA und Subklonierung

Mit 10 µI eines Phageneluats in SM-Puffer, wurde eine Übernachtkultur des Wirtsstammes SRB (P2) so infiziert, daß nach zunächst dichtem Wachstum der Kultur nach etwa 6-8 h Lyse erfolgte. Von der lysierten Kultur wurden Zellreste durch zweimalige Zentrifugation bei 9000 g für 10 min abgetrennt. Anschließend wurden die Phagen durch Zentrifugation pelletiert (35000 g, I h), in 700 µI 10 mM MgSO₄ aufgenommen und solange phenolisiert, bis keine Proteininterphase mehr zu sehen war. Daraufhin wurde die Phagen-DNA gefällt, mit dem Restriktionsenzym EcoRI geschnitten und die daraus erhaltenen EcoRI-Fragmente in den Vektor Bluescript KS⁻ (Strategene, Nr.: 212208) subkloniert. Insgesamt wurden 4 Klone erhalten:

Plasmid	Beginn <sup>1</sup>	Ende <sup>1</sup>				
pSP1	1	1785				
pSP2	1786	5833				
pSP3	5834	7415				
pSP4	7660	9793				

<sup>1</sup>bzgl. der folgenden Gesamtsequenz

Das fehlende Stück zwischen Base 7416 und 7659 wurde durch PCR mit den Primern 157 (CCA TAA TAT TCA GCA GAA CTA G) und 226 (GCT GAT TCT GTA TAA GGG) erhalten. Als DNA-Template wurde die Phagen-DNA des Klons verwendet. Die Bedingungen für die PCR waren: 1.) Initiale Denaturierung: 94°C, 3 min, 2.) Amplifikation: 1,5 min 94°C, 1 min 56°C und 1 min 72°C für 30 Zyklen.

Die Sequenzierung der DNA erfolgte wie in Beispiel 4 beschrieben. Vom gesamten Genom wurde sowohl der Strang- als auch der Gegenstrang sequenziert. Bei allen EcoRI Schnittstellen wurde durch PCR mit Phagen-DNA des Klons als DNA-Template verifiziert, daß es sich an den Subklonübergängen jeweils um singuläre EcoRI-Schnittstellen handelt.

Tab. 5

30

35

40

45

10

15

Die Lage der Gene der Virusproteine GAG, POL und ENV in der Gesamtsequenz von MvP5180							
Gen	Start <sup>1</sup>	Stop <sup>1</sup>					
GAG POL ENV	817 2073 6260	2310 5153 8887					

1.) Die Zahlen geben die Basenpositionen in der Gesamtsequenz von MvP5180/91

Die Gesamtsequenz von MvP5180/91 ist in Fig. 4 dargestellt.

#### Beispiel 10

Abgrenzung der Gesamtsequenz von MvP5180/91 von anderen HIV1-Isolaten

Grundlage für die folgenden Sequenzvergleiche war die Datenbanken Genbank Release 75 von 2.93, EMBL 33 von 12.92 und Swissprot 24 von 1.93. Homologievergleiche erfolgten mit der GCG-Software (Version 7.2, 10.92. der Genetics-Computer-Group, Wisconsin).

Zunächst wurden auf Aminosäureebene die Sequenzen von GAG, POL und ENV mit dem Programm "Wordsearch" mit der Datenbank verglichen. Die 50 besten Homologen wurden mit dem Programm "Pileup" jeweils untereinander verglichen. Daraus geht deutlich hervor, daß MvP5180/91 in den HIV1-Stammbaum fällt, dort aber sehr früh, sogar noch vor dem Schimpansenvirus SIVcpz abzweigt, also eine neue Subfamilie von HIV1 repräsentiert. Um Zahlenwerte für die Homologien zu erhalten, wurde mit dem Programm "Gap" MvP5180 mit den jeweils am besten passenden HIV1, HIV2 und SIV-Sequenzen und zusätzlich mit der SIVcpz-Sequenz verglichen.

Tab. 6

Homo	logiewerte	der Aminos	säureseque	enz von GA	G, POL und	ENV des N	/ivP5180/91-	Isolates
GAG	SIVcpz	70,2% 83,6%	HIV1u <sup>2</sup>	69,9% 81,2%	HIV2d <sup>3</sup>	53,6% 71,3%	SIV1a⁴	55,1% 71,3%
POL	SIVcpz	78,0% 88,0%	HIV1u <sup>2</sup>	76,1% 86,8%	HIV2d <sup>3</sup>	57,2% 71,9%	SlVgb⁵	57,7% 74,6%
ENV	SIVcpz	53,4% 67,1%	HIV1h <sup>1</sup>	50,9% 67,2%	HIV2d <sup>3</sup>	34,4% 58,7%	SIVat <sup>6</sup>	34,4% 57,8%

<sup>1</sup>h = hz321/Zaire,

Der obere Zahlenwert drückt die Identität, der untere die Ähnlichkeit beider Sequenzen aus. Weiter wurde die Datenbank mit "Wordsearch" und "Gap" auf Nukleotidebene durchsucht. Die Homologiewerte für die jeweils besten "matches" sind in Tabelle 7 zusammengefaßt.

Tab. 7

Homologiewerte der Nukleotidsequenz von MvP5180/91

59,7 %

60.0 %

62,9 %

49,8 %

25

30

5

10

15

20

 HIV1
 HIV2

 gag
 HIVelicg
 70,24 %
 HIV2bihz

 pol
 HIVmal
 75,0 %
 HIV2cam2

HIVsimi84

35

#### Beispiel 11

Beschreibung der PCR Amplifizierung, Klonierung und Sequenzierung des gag Gens des HIV 5180 Isolates

HIV2gha

Um die im Laufe der Virusvermehrung auftretenden Spontanmutationen darzustellen, wurde ein Teil des Virusgenoms mit der PCR-Technik kloniert und die so erhaltene DNS-Sequenz verglichen mit der Sequenz gemäß Fig. 4.

Die gag Sequenz wurde vom LTR ("long terminal repeat", LTR1 primer) des linken Endes des MvP 5180 Genomes bis in das pol (Polymerase Gen, pol3.5i primer) hinein überlappend kloniert. Die Klonierungsstrategie ist in Fig. 5 schematisch dargestellt.

Die PCR Reaktionen wurden mit den u.g. DNA Primern, deren Sequenzen von der HIV-1 Konsensus-Sequenz abgeleitet wurden, durchgeführt. Die Sequenzierungen erfolgten mit Hilfe der Dideoxykettenabbruchmethode.

Die für das MvP 5180 gag Gen kodierende Sequenz erstreckt sich von Nukleotid 817 (A des ATG Startkodons) bis Nukleotid 2300 (A des letzten Kodons) (Sequ. ID No. 47-53).

 $<sup>^2</sup>$ u = u455/Uganda,

 $<sup>^{3}</sup>d = jrcst,$ 

 $<sup>^{4}</sup>a = agm 155$ ,

<sup>5</sup> gb = gb1

<sup>6</sup> at = agm

```
- CTA GCA GTG GCG CCC GAA CAG G -3'
LTR1:
             5'
gag3.5:
                - AAT GAG GAA GCU GCA GAU TGG GA -3'
                                                        (U=A/T)
gag 3.5i:
            5'
                - TCC CAU TCT GCU GCT TCC TCA TT -3'
                                                        (U=A/T)
            5 '
gag5:
                - CCA AGG GGA AGT GAC ATA GCA GGA AC
            5'
gag959:
                - CGT TGT TCA GAA TTC AAA CCC -3'
            5 1
               - TCC CTA AAA AAT TAG CCT GTC -3'
gaglli:
pol3.5i:
               - AAA CCT CCA ATT CCC CCT A -3'
```

Die bei der PCR-Technik erhaltene DNS-Sequenz wurde der in Figur 4 dargestellten DNS-Sequenz gegenübergestellt. Ein Vergleich der beiden DNS-Sequenzen ist in Figur 6 dargestellt. Hierbei wurde festgestellt, daß sich die Nukleotide in ca. 2 % voneinander unterscheiden, obwohl es sich um dasselbe Virus handelt. In Fig. 6 stellt jeweils die obere Zeile die DNS-Sequenz dar, die in Fig. 4 dargestellt ist und die untere Zeile stellt die mit PCR-Technik erhaltene DNS-Sequenz dar.

Weiterhin wurde die Aminosäuresequenz des mit PCR-Technik ermittelten Brateine aus das Aus im PCR-Technik ermittelten Brateine

Weiterhin wurde die Aminosäuresequenz des mit PCR-Technik ermittelten Proteins gag der Aminosäuresequenz des aus Fig. 4 abgeleiteten entsprechenden Proteins gegenübergestellt. Dabei wurde ein Unterschied der Aminosäure von ca. 2,2 % ermittelt. Der Vergleich ist in Fig. 7 dargestellt, wobei die untere Zeile jeweils die Aminosäuresequenz darstellt, die von der mit PCR-Technik erhaltenen Sequenz abgeleitet wurde.

#### Beispiel 12

20

**25** .

30

35

40

45

50

55

Es wurde die Sequenz des erfindungsgemäßen Virus MvP 5180 verglichen mit den Konsensus-Sequenzen von HIV1 und HIV2 und soweit bekannt mit der Sequenz von ANT-70 (WO 89/12094).

Dabei wurden folgende Ergebnisse erhalten:

Tab. 8

Genort	abweichende Nukleotide	Zahl der Nukleotide	% Homologie (genähert)
LTR	207 308 115	630	HIV-1 67 % HIV-2 51 % ANT 70 82 %
GAG	448 570	1501	HIV-1 70 % HIV-2 62 %
POL	763 1011	3010	HIV-1 74 % HIV-2 66 %
VIF	183 338	578	HIV-1 68 % HIV-2 42 %
ENV	1196 1289	2534	HIV-1 53 % HIV-2 49 %
NEF	285 342	621	HIV-1 54 % HIV-2 45 %
total	3082 3858	8874	HIV-1 65 % HIV-2 56 %

In der obigen Tabelle bedeuten "HIV-1" Konsensus-Sequenzen von HIV-1 Viren; "HIV-2" Konsensus-Sequenzen von HIV-2 Viren; ANT-70 aus der WO 89/12094 bekannte Teilsequenz eines als HIV-3 bezeichneten Virus.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher Viren, DNS-Sequenzen, Aminosäuresequenzen sowie Teilsequenzen davon, die eine solche Homologie mit der in Fig. 4 dargestellten Sequenz aufweisen, bezogen auf die Genorte, daß höchstens die in Tabelle 9 angegebenen Anteile, ausgedrückt in %-Werten, unterschiedlich sind.

Tab. 9

Homolo	gle bezogen auf Ger	orte, ausgedrückt als maxima	le Unterschiede		
Genort	Unterschiede	bevorzugte Unterschiede	besonders bevorzugt Unterschlede		
LTR	17 %	15 %	10 %		
GAG	29 %	28 %	14 %		
POL	25 %	24 %	12 %		
VIF	31 %	30 %	15 %		
	46 %	45 %	22 %		
ENV NEF	16 %	12 %	10 %		

Die in Tabelle 9 angegebenen Homologiewerte in % bedeuten, daß bei einer Gegenüberstellung der Sequenz gemäß Fig. 4 mit einer Sequenz eines anderen Virus höchstens ein den oben angegebenen Prozentwerten entsprechender Anteil der Sequenz unterschiedlich sein darf.

#### Beispiel 13

5

10

15

20

40

45

50

V3-loop / V3-Schlaufe

Diese Schlaufe ist die hauptneutralisierende Region im HIV und die Dokumentation der immunologischen Spezifitäten der Region sind in der Figur 8 zusammengefaßt. Dies ist eine Kopie aus AIDS aus einer Arbeit von Peter Nara (1990).

Die V3-Schlaufe ist dann in Aminosäuren-Ebene aufgezeichnet und mit dem IIIB Virus jetzt LAI und dem ersten HIV-2 Isolat (ROD) verglichen. Einzelne Aminosäuren an der Cystin-Brücke sind konserviert. Während die Krone von HIV-1 GPGR oder GPGQ ist und die von HIV-2 GHVF ist die Krone des MvP5180/91 gebildet aus den Aminosäuren GPMR. Das Motiv mit dem Methionin ist bisher nicht beschrieben worden und unterstreicht die Individualität des MvP 5180/91.

Nachdem die Nukleinsäuresequenz des Virus ermittelt war, wurde der V3-Loop-Bereich mit Hilfe der PCR-Technik unter Verwendung geeigneter Primer amplifiziert. Hierbei konnten Mutationen beobachtet werden, insbesondere eine Veränderung des Metheonin-Kodons (ATG) zu einem Leucin-Kodon (CTG).

Nachfolgend wird eine Gegenüberstellung der von der klonierten Nukleinsäure abgeleiteten Aminosäuresequenz und der Sequenz gegeben, die nach Amplifizierung mittels PCR-Technologie erhalten wurde (Sequ. ID No. 54-55):

MvP 5180 (kloniert):

CIREGIAEVQDIYTGPMRWRSMTLKRSNNTSPRSRVAYC

MvP 5180 (PCR-Technik):

CIREGIAEVQDLHTGPLRWRSMTLKKSSNSHTQPRSKVAYC

#### Beispiel 14

Um zu zeigen, daß mit Hilfe des erfindungsgemäßen Virus MvP 5180 bzw. davon abgeleiteten Antigenen auch solche Seren als HIV-1 positiv nachgewiesen werden können, die bei Verwendung eines normalen HIV-1 + 2 Screening-Tests nicht erfaßt werden können, wurden verschiedene Seren von Patienten aus Kamerun im EIA-Test überprüft.

Bei einer Studie in Kamerun wurden 156 Anti-HIV-1-positive Seren überprüft. Bei zwei dieser Seren wurden erhebliche, diagnostisch relevante Unterschiede beobachtet. Bei der nachfolgenden Tabelle 10 werden die gemessenen Extinktionen angegeben. CAM-A bzw. CAM-B stehen für die Seren verschiedener Patienten.

Tabelle 10

Patientenseren	MvP 5180-EIA	HIV-1 + HIV-2 EIA				
CAM-A	2.886	1.623				
CAM-B	1.102	0.386				

Der Cutoff für beide Tests betrug 0.300.

In einer weiteren Studie mit 47 Anti-HIV-1-positiven Seren aus Kamerun fielen zwei Seren besonders auf. Eines davon (93-1000) stammt von einem wenig symptomatischen, das andere (93-1001) von einem AIDS-kranken Patienten. In der folgenden Tabelle 11 werden die Extinktionswerte der beiden EIA-Tests einander gegenübergestellt:

Tabelle 11

Patientenserum	MvP 5180-EIA	HIV-1 + HIV-2 EIA
93-1000	> 2.5	1.495
93-1001	0.692	0.314

Auch hier betrug der Cutoff 0.3. Die Extinktionswerte des Patienten 93-1001 zeigen, daß der normale HIV-1 + HIV-2 EIA versagen kann, wohingegen durch Einsatz des erfindungsgemäßen Antigens ein klarer Nachweis möglich ist.

## SEQUENZPROTOKOLL

## (1) ALLGEMEINE INFORMATION:

#### ANMELDER:

- (A) NAME: Behringwerke Aktiengesellschaft
- (B) STRASSE: Postfach 11 40
- (C) ORT: Marburg
- (E) LAND: Germany
- (F) POSTLEITZAHL: 35001

#### ANMELDETITEL:

Retrovirus aus der HIV-Gruppe und dessen Verwendung

ANZAHL DER SEQUENZEN: 60

## COMPUTER-LESBARE FORM:

- (A) DATENTRÄGER: Floppy Disk
- (B) COMPUTER: IBM PC compatible
- (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS
- (D) SOFTWARE: PADAT Sequenzmodul Version 1.0

55

50

5

15

20

25

30

35

40

	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 1:	
5	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 18 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
10	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:	4.0
	CTACTAGTAC CCTTCAGG	18
15	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 2:	
20	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 21 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
25	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 2:	
	CGG TCT ACA TAG TCT CTA AAG	21
30	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 3:	
35	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 21 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
40	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 3:	
	CCACCTATCC CAGTAGGAGA A	21
<b>4</b> 5		

22

50

	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 4:	
5	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 30 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
10	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 4:	
	CCTTTGGTCC TTGTCTTATG TCCAGAATGC	30
15		
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 5:	
20	<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:</li> <li>(A) LÄNGE: 25 Basenpaare</li> <li>(B) ART: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANGFORM: Einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
25	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 5:	
	TGGGAAGTTC AATTAGGAAT ACCAC	25
30		
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 6:	
35	<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:</li> <li>(A) LÄNGE: 26 Basenpaare</li> <li>(B) ART: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANGFORM: Einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
40	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 6:	
	CCTACATAGA AATCATCCAT GTATTG	26
45		
50		
55		

	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 7:	
5	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 19 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
10	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 7:	
	TGGATGTGGG TGATGCATA	19
15	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 8:	
20	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 21 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
25	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 8:	
	AGCACATTGT ACTGATATCT A	21
20		
30	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 9:	
35	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 22 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
40	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 9:	
	AGTGGGGGGA CATCAAGCAG CC	22
45	(2) INDODMATION THE SEC ID WO. 10	
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 10.  (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:	
50	(A) LÄNGE: 22 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
55	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 10:	
	TGCTATGTCA CTTCCCCTTG GT	22

	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 11:	
5	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 22 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
10	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 11:	
	CCATGCAAAT GTTAAAAGAG AC	22
15		
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 12:	
20	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 19 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
25	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 12:	
	GGCCTGGTGC AATAGGCCC	19
30	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 13:	
35	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 20 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
40	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 13:	
	GTGCTTCCAC AGGGATGGAA	20
45		
,,	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 14:	
50	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 18 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
-	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
55	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 14:	
	ATCATCCATG TATTGATA	18

	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 15:	
5	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 20 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
10	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA  (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 15:	
	AATGGAGCCA GTAGATCCTA	20
15	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 16:	
20	<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:</li> <li>(A) LÄNGE: 20 Basenpaare</li> <li>(B) ART: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANGFORM: Einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
25	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 16:	
	TGTCTCCGCT TCTTCCTGCC	20
30	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 17:	
35	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 20 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
40	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 17:	
	GAGCCCTGGA AGCATCCAGG	20
45		
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 18:	
50	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 20 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
55	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 18:	
	GGAGATGCCT AAGGCTTTTG	20

	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 19:	
5	<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:</li> <li>(A) LÄNGE: 17 Basenpaare</li> <li>(B) ART: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANGFORM: Einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	
10	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 19:	
	TGTTCCTTGG GTTCTTG	17
15		
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 20:	
20	<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:</li> <li>(A) LÄNGE: 20 Basenpaare</li> <li>(B) ART: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANGFORM: Einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	
25	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 20:	
	GAGTTTTCCA GAGCAACCCC	20
30		
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 21:	
35	<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:</li> <li>(A) LÄNGE: 20 Basenpaare</li> <li>(B) ART: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANGFORM: Einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	
40	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 21:	
	AGCAGCAGGA AGCACTATGG	20
45		•
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 22:	
50	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 24 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
55	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 22:	
	GCCCCAGACT GTGAGTTGCA ACAG	

	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 23:	
5	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 22 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
10	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 23:	
	GCACAGTACA ATGTACACAT GG	22
15	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 24:	
20	<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:</li> <li>(A) LÄNGE: 22 Basenpaare</li> <li>(B) ART: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANGFORM: Einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
25	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 24:	
	CAGTAGAAAA ATTCCCCTCC AC	22
30	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 25:	
35	<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:</li> <li>(A) LÄNGE: 31 Basenpaare</li> <li>(B) ART: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANGFORM: Einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
40	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 25:	
	TCAGGATCCA TGGGCAGTCT AGCAGAAGAA G	31
45	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 26:	
50	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 42 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
55	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 26:	
	ATGCTCGAGA ACTGCAGCAT CGATTCTGGG TCCCCTCCTG AG	42

	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 27:	
5	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 40 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
10	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 27:	
	CGAGAACTGC AGCATCGATG CTGCTCCCAA GAACCCAAGG	40
15		
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 28:	
20	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 21 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
25	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 28:	
	GGAGCTGCTT GATGCCCCAG A	21
30		
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 29:	
35	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA: (A) LÄNGE: 22 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
40	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 29:	
	TGATGACAGC ATGTCAGGGA GT	22
45		
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 30:	
50	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 25 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
55	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 30:	
	GCTGACATTT ATCACAGCTG GCTAC	25

	(2) INFORMATION 20 SEQ 15 No. 31.	
5	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 27 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
10	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 31:	
	TATCACCTAG AACTTTAAAT GCATGGG	27
15		
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 32:	
20	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 22 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
25	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 32:	
	AGTCCCTGAC ATGCTGTCAT CA	22
30		
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 33:	
35	<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:</li> <li>(A) LÄNGE: 22 Basenpaare</li> <li>(B) ART: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANGFORM: Einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
40	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 33:	
	GTGGAGGGGA ATTTTTCTAC TG	22
45	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 34:	
50	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 24 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: synthetische DNA	
55	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 34:	
	CCTGCTGCTC CCAAGAACCC AAGG	24

	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 35:	
5	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA: (A) LÄNGE: 20 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Primer	
10	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 35:	
	AGCAGCAGGA AGCACTATGG	20
15		
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 36:	
20	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA: (A) LÄNGE: 20 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Primer	
25	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 36:	
	GAGTTTTCCA GAGCAACCCC	20
30		
30	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 37:	
35	<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:</li> <li>(A) LÄNGE: 195 Basenpaare</li> <li>(B) ART: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANGFORM: Einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
40	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 37:	
	GCGCAGCGGC AACAGCGCTG ACGGTACGGA CCCACAGTGT ACTGAAGGGT ATAGTGCAAC	60
	AGCAGGACAA CCTGCTGAGA GCGATACAGG CCCAGCAACA CTTGCTGAGG TTATCTGTAT	120
45	GGGGTATTAG ACAACTCCGA GCTCGCCTGC AAGCCTTAGA AACCCTTATA CAGAATCAGC	180
	AACGCCTAAA CCTAT	195
50		

31

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 38:

5	( )	· (,	QUENZ A) LÄ B) AR C) SI D) TC	NGE: T: Nu RANGI	195 l iklei: FORM:	Basen nsäur Einz	paare e el	2								
	(i.	i) AR	T DES	MOLI	EKÜLS	: Gen	om-Di	AV								
10	•		QUENZ													
			G TTG													60
15			T GGA													120
	cccci	TAAT	C TGI	TGAG	GCT C	GAGCG	GACG	TTCG	GAATC	T TTC	GGAA	TAT G	TCTTA	AGTCG		180
	TTGC	GGATT	T GGA	ATA												195
20																
20																
	(2)	INFO	RMAI	MOI	ZU S	SEQ 1	ID NO	): 39	):							
25	<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:</li> <li>(A) LÄNGE: 64 Aminosäuren</li> <li>(B) ART: Aminosäure</li> <li>(C) STRANGFORM: Einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>															
30	(j	ii) A	ART I	DES N	OLE	CÜLS:	: Pro	oteir	ı							
	(	(v) 1	ART I	DES I	FRAGN	MENTS	s: ir	nner	es							
	(2	(i) S	SEQUI	ENZBI	ESCH	REIBU	JNG:	SEQ	ID i	10: 3	39:					
35	Ala 1	Ala	Ala	Thr	Ala 5	Leu	Thr	Val	Arg	Thr 10	His	Ser	Val	Leu	Lys 15	Gly
40	Ile	Val	Gln	Gln 20	Gln	Asp	Asn	Leu	Leu 25	Arg	Ala	Ile	Gln	Ala 30	Gln	Gln
	His	Leu	Leu 35	Arg	Leu	Ser	Val	Trp 40	Gly	Ile	Arg	Gln	Leu 45	Arg	Ala	Arg
<b>4</b> 5	Leu	Gln 50	Ala	Leu	Glu	Thr	Leu 55	Ile	Gln	Asn	Gln	Gln 60	Arg	Leu	Asn	Leu
50																

	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 40:	
5	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 22 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Primer	
10	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 40:	
	CAGAATCAGC AACGCCTAAA CC	22
15	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 41:	
20	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA: (A) LÄNGE: 21 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Primer	
25	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 41:	
	GCCCTGTCTT ATTCTTCTAG G	2:
30		
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 42:	
35	<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:</li> <li>(A) LÄNGE: 20 Basenpaare</li> <li>(B) ART: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANGFORM: Einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	·
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Primer	
40	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 42:	
	GCCTGCAAGC CTTAGAAACC	20
45		
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 43:	
50	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 23 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Primer	
55	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 43:	
	GCACTATACC CTTCAGTACA CTG	22
		, ,

## (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 44:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
  - $(\overline{A})$  LÄNGE: 1057 Basenpaare
  - (B) ART: Nukleinsäure
  - (C) STRANGFORM: Einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear

## (ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA

(Xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 44:

AAATGTCAAG ACCAATAATA AACATTCACA CCCCTCACAG GGAAAAAAGA GCAGTAGGAT

TGGGAATGCT ATTCTTGGGG GTGCTAAGTG CAGCAGGTAG CACTATGGGC GCAGCGGCAA

TGGGAATGCT ATTCTTGGGG GTGCTAAGTG CAGCAGGTAG CACTATGGGC GCAGCGGCAA 120
CAGCGCTGAC GGTACGGACC CACAGTGTAC TGAAGGGTAT AGTGCAACAG CAGGACAACCC 180
TGCTGAGAGC GATACAGGCC CAGCAACACT TGCTGAGGTT ATCTGTATGG GGTATTAGAC 240
AACTCCGAGC TCGCCTGCAA GCCTTAGAAA CCCTTATACA GAATCAGCAA CGCCTAAACC 300
TATGGGGCTG TAAAGGAAAA CTAATCTGTT ACACATCAGT AAAATGGAAC ACATCATGGT 360
CAGGAGGATA TAATGATGAC AGTATTTGGG ACAACCTTAC ATGGCAGCAA TGGGACCAAC 420
ACATAAACAA TGTAAGCTCC ATTATATATG ATGAAATACA AGCAGCACAA GACCAACAGG 480

60

AAAAGAATGT AAAAGCATTG TTGGAGCTAG ATGAATGGGC CTCTCTTGG AATTGGTTTG 540
ACATAACTAA ATGGTTGTGG TATATAAAAA TAGCTATAAT CATAGTGGGA GCACTAATAG
GTATAAGAGT TATCATGATA GTACTTAATC TAGTGAAGAA CATTAGGCAG GGATATCAAC, 660
CCCTCTCGTT GCAGATCCCT GTCCCACACC GGCAGGAAGC AGAAACGCCA GGAAGAACAG 720
GAGAAGAAGG TGGAGAAGGA GACAGGCCCA AGTGGACAGC CTTGCCACCA GGATTCTTGC 780

AACAGTTGTA CACGGATCTC AGGACAATAA TCTTGTGGAC TTACCACCTC TTGAGCAACT 840

TAATATCAGG GATCCGGAGG CTGATCGACT ACCTGGGACT GGGACTGTGG ATCCTGGGAC 900

AAAAGACAAT TGAAGCTTGT AGACTTTGTG GAGCTGTAAT GCAATATTGG CTACAAGAAT 960
TGAAAAATAG TGCTACAAAC CTGCTTGATA CTATTGCAGT GTCAGTTGCC AATTGGACTG 1020

40 ACGGCATCAT CTTAGGTCTA CAAAGAATAG GACAAGG 1057

45

5

15

30

EΛ

#### (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 45:

#### (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

(A) LÄNGE: 1057 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear

#### (ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA

10 (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 45:

	TTTACAGTTC	TGGTTATTAT	TTGTAAGTGT	GGGGAGTGTC	CCTTTTTCT	CGTCATCCTA	60
	ACCCTTACGA	TAAGAACCCC	CACGATTCAC	GTCGTCCATC	GTGATACCCG	CGTCGCCGTT	120
15	GTCGCGACTG	CCATGCCTGG	GTGTCACATG	ACTTCCCATA	TCACGTTGTC	GTCCTGTTGG	180
	ACGACTCTCG	CTATGTCCGG	GTCGTTGTGA	ACGACTCCAA	TAGACATACC	CCATAATCTG	240
	TTGAGGCTCG	AGCGGACGTT	CGGAATCTTT	GGGAATATGT	CTTAGTCGTT	GCGGATTTGG	300
20	ATACCCCGAC	ATTTCCTTTT	GATTAGACAA	TGTGTAGTCA	TTTTACCTTG	TGTAGTACCA	360
	GTCCTCCTAT	ATTACTACTG	TCATAAACCC	TGTTGGAATG	TACCGTCGTT	ACCCTGGTTG	420
	TGTATTTGTT	ACATTCGAGG	TAATATATAC	TACTTTATGT	TCGTCGTGTT	CTGGTTGTCC	480
25	TTTTCTTACA	TTTTCGTAAC	AACCTCGATC	TACTTACCCG	GAGAGAAACC	TTAACCAAAC	540
	TGTATTGATT	TACCAACACC	ATATATTTT	ATCGATATTA	GTATCACCCT	CGTGATTATC	600
	CATATTCTCA	ATAGTACTAT	CATGAATTAG	ATCACTTCTT	GTAATCCGTC	CCTATAGTTG	660
30	GGGAGAGCAA	CGTCTAGGGA	CAGGGTGTGG	CCGTCCTTCG	TCTTTGCGGT	CCTTCTTGTC	720
	CTCTTCTTCC	ACCTCTTCCT	CTGTCCGGGT	TCACCTGTCG	GAACGGTGGT	CCTAAGAACG	780
	TTGTCAACAT	GTGCCTAGAG	TCCTGTTATT	AGAACACCTG	AATGGTGGAG	AACTCGTTGA	840
35	ATTATAGTCC	CTAGGCCTCC	GACTAGCTGA	TGGACCCTGA	CCCTGACACC	TAGGACCCTG	900
	TTTTCTGTTA	ACTTCGAACA	TCTGAAACAC	CTCGACATTA	CGTTATAACC	GATGTTCTTA	960
	ACTTTTTATC	ACGATGTTTG	GACGAACTAT	GATAACGTCA	CAGTCAACGG	TTAACCTGAC	1020
40	TGCCGTAGTA	GAATCCAGAT	GTTTCTTATC	CTGTTCC			1057

45

5

50

	(2)	INFO	ORMA	CION	ZU S	SEQ :	ID NO	): 46	5:							
5		(i) \$	(B)	ENZ ( LÄN( ART: STR/ TOP(	GE: Am: ANGFO	351 A inosa ORM:	Amino aure Eina	osäu: zel	ren							
	į)	ii) A	ART I	DES 1	10LEI	KÜLS	: Pro	oteir	ו							
10	(	(v) <i>l</i>	ART I	DES I	PRAGI	MENTS	3: ir	nere	28							
	(3	ki) S	SEQUI	enzbi	ESCH	REIBU	JNG:	SEQ	ID 1	NO: 4	16:					
	Met 1	Ser	Arg	Pro	Ile 5	Ile	Asn	Ile	His	Thr 10	Pro	His	Arg	Glu	Lys 15	Arg
15	Ala	Val	Gly	Leu 20	Gly	Met	Leu	Phe	Leu 25	Gly	Val	Leu	Ser	Ala 30	Ala	Gly
	Ser	Thr	Met 35	Gly	Ala	Ala	Ala	Thr 40	Ala	Leu	Thr	Val	Arg 45	Thr	His	Ser
20	Val	Leu 50	Lys	Gly	Ile	Val	Gln 55	Gln	Gln	Asp	Asn	Leu 60	Leu	Arg	Ala	Ile
	Gln 65	Ala	Gln	Gln	His	Leu 70	Leu	Arg	Leu	Ser	Val 75	Trp	Gly	Ile	Arg	Gln 80
25	Leu	Arg	Ala	Arg	Leu 85	Gln	Ala	Leu	Glu	Thr 90	Leu	Ile	Gln	Asn	Gln 95	Gln
	Arg	Leu	Asn	Leu 100	Trp	Gly	Cys	Lys	Gly 105	Lys	Leu	Ile	Cys	Tyr 110	Thr	Ser
30	Val	Lys	Trp 115	Asn	Thr	Ser	Trp	Ser 120	Gly	Gly	Tyr	Asn	Asp 125	Asp	Ser	Ile
	Trp	Asp 130	Asn	Leu	Thr	Trp	Gln 135	Gln	Trp	Asp	Gln	His 140	Ile	Asn	Asn	Val
35	145					150					155			Gln		160
	_				165					170				Ser	175	
40				180					185					Ile 190		
			195					200					205	Ile		
<b>4</b> 5		210					215					220		Ser		
	225					230					235			Arg		240
50					245					250				Leu	255	
-	Gly	Phe	Leu	Gln 260	Gln	Leu	Tyr	Thr	Asp 265	Leu	Arg	Thr	Ile	11e 270	Leu	Trp

	Thr	Tyr	His 275	Leu	Leu	Ser	Asn	Leu 280	Ile	Ser	Gly	Ile	Arg 285	Arg	Leu	Ile
5	Asp	Tyr 290	Leu	Gly	Leu	Gly	Leu 295	Trp	Ile	Leu	Gly	61n 300	Lys	Thr	I·le	GLu <sub>.</sub>
	Ala 305	Cys	Arg	Leu	Cys	Gly 310	Ala	Val	Met	Gln	Tyr 315	Trp	Leu	Gln	Glu	Leu 320
10					325					330				Ser	335	Ala
15	Asn	Trp	Thr	340	Gly	Ile	Ile	Leu	Gly 345	Leu	Gln	Arg	Ile	Gly 350	Gln	
20			QUEN:	Z CHA ANGE:	RAKTE 22 E	RIST: Basenj	IKA: paare									
25	(i	į (	C) Si D) To	TRANG OPOLO	FORM: GIE:	nsäu Eina linea : Pri	zel ar									
	(ж	i) SE	QUENZ	BESC	HREIB	UNG:	SEQ	ID NO	: 47:	:						
30	CTAG	CAGTG	G CGC	CCGA	ACA G	G										22
35	(2)		SEQU	JENC	E CH	ARAC	TERI	NO:	:s:	<b>:</b>						
40			(B)	TY:	PE:	nucl	eic SS:	e pa acid sing ar	i						•	
		(ii)	MOI	ECUI	LE T	YPE:	Pri	mer								
45		(xi)		_				ON:	SEQ	ID 1	10:	48:				23
	AAT	GAGG	MMG	CUG	.auai	o i G	GUA									23
50																

37

	(2) INFORMATION FOR SEQ ID NO: 49:	
5	<ul> <li>(i) SEQUENCE CHARACTERISTICS:</li> <li>(A) LENGTH: 23 base pairs</li> <li>(B) TYPE: nucleic acid</li> <li>(C) STRANDEDNESS: single</li> <li>(D) TOPOLOGY: linear</li> </ul>	
10	(ii) MOLECULE TYPE: Primer	
15	(xi) SEQUENCE DESCRIPTION: SEQ ID NO: 49: TCCCAUTCTG CUGCTTCCTC ATT	23
20	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 50:	
25	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 26 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Primer	
30	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 50:  CCAAGGGGAA GTGACATAGC AGGAAC	26
35	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 51:	
40	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 21 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Primer	
<b>4</b> 5	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 51: CGTTGTTCAG AATTCAAACC C	21
50		

	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 52:	
5	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 21 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
10	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Primer	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 52:	
	TCCCTAAAAA ATTAGCCTGT C	2:
15		
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 53:	
20	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 19 Basenpaare  (B) ART: Nukleinsäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
<b>25</b>	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 53:	
	AAACCTCCAA TTCCCCCTA	19
30	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 54:	
35	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 39 Aminosäuren  (B) ART: Aminosäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein	
40		
	(v) ART DES FRAGMENTS: inneres	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 54:	
45	Cys Ile Arg Glu Gly Ile Ala Glu Val Gln Asp Ile Tyr Thr Gly P 1 1 5 10 15	ro
	Met Arg Trp Arg Ser Met Thr Leu Lys Arg Ser Asn Asn Thr Ser Po	:0
50	Arg Ser Arg Val Ala Tyr Cys 35	

	(2)	INF	ORMA!	TION	zu s	SEQ :	ID NO	): 55	ō:							
5		(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:  (A) LÄNGE: 41 Aminosäuren  (B) ART: Aminosäure  (C) STRANGFORM: Einzel  (D) TOPOLOGIE: linear  (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein														
10	(:	ii)	ART I	DES 1	MOLE	KÜLS	: Pro	otei	n							
		(v)	ART	DES 1	FRAGI	MENT	s: in	ner	es							
	(:	xi)	SEQU	ENZB	ESCHI	REIB	JNG:	SEQ	ID I	10:	55:					
15	Cys 1	Ile	Arg	Glu	Gly 5	Ile	Ala	Glu	Val	Gln 10	Asp	Leu	His	Thr	Gly 15	Pro
20	Leu	Arg	Trp	Arg 20	Ser	Met	Thr	Leu	Lys 25	Lys	Ser	Ser	Asn	Ser 30	His	Thr
	Gln	Pro	Arg 35	Ser	Lys	Val	Ala	Tyr 40	Cys							
25																
30																
35																
40																
45																

40

50

#### (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 56:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
(A) LÄNGE: 9793 Basenpaare
(B) ART: Nukleinsäure
(C) STRANGFORM: Einzel
(D) TOPOLOGIE: linear

#### (ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA

10 (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 56:

	CTGGATGGG	T TAATTTACT	C CCATAAGAG	A GCAGAAATC	C TGGATCTCT	G GATATATCAC	60
	ACTCAGGGA	T TCTTCCCTG	A TTGGCAGTG	T TACACACCG	G GACCAGGAC	TAGATTCCCA	120
15	CTGACATTT	G GATGGTTGT	TAAACTGGT	A CCAGTGTCA	G CAGAAGAGG	AGAGAGACTG	180
	GGTAATACA	A ATGAAGATG	C TAGTCTTCT	A CATCCAGCT	T GTAATCATGO	AGCTGAGGAT	240
	GCACACGGG	G AGATACTAA	ATGGCAGTT	T GATAGATCA	T TAGGCTTAAC	ACATATAGCC	300
20	CTGCAAAAG	C ACCCAGAGC	CTTCCCCAA	G TAACTGACA	C TGCGGGACTI	TCCAGACTGC	360
	TGACACTGC	G GGGACTTTCC	AGCGTGGGA	G GGATAAGGG	G CGGTTCGGGG	AGTGGCTAAC	420
	CCTCAGATGO	TGCATATAAG	CAGCTGCTT	r ccgcttgta	C CGGGTCTTAG	TTAGAGGACC	480
25	AGGTCTGAGC	CCGGGAGCTC	CCTGGCCTC	r agctgaacc	C GCTGCTTAAC	GCTCAATAAA	540
	GCTTGCCTTG	G AGTGAGAAGC	AGTGTGTGCT	CATCTGTTC	A ACCCTGGTGT	CTAGAGATCC	600
	CTCAGATCAC	TTAGACTGAA	GCAGAAAAT	CTCTAGCAGT	G GCGCCCGAAC	AGGGACGCGA	660
30	AAGTGAAAGT	GGAACCAGGG	AAGAAAACCI	CCGACGCAAC	GGGCTCGGCT	TAGCGGAGTG	720
	CACCTGCTAA	GAGGCGAGAG	GAACTCACAA	GAGGGTGAGT	AAATTTGCTG	GCGGTGGCCA	780
	GACCTAGGGG	AAGGGCGAAG	TCCCTAGGGG	AGGAAGATGG	GTGCGAGAGC	GTCTGTGTTG	840
35	ACAGGGAGTA	AATTGGATGC	ATGGGAACGA	ATTAGGTTAA	GGCCAGGATC	TAAAAAGGCA	900
	TATAGGCTAA	AACATTTAGT	ATGGGCAAGC	AGGGAGCTGG	AAAGATACGC	ATGTAATCCT	960
	GGTCTATTAG	AAACTGCAGA	AGGTACTGAG	CAACTGCTAC	AGCAGTTAGA	GCCAGCTCTC	1020
40	AAGACAGGGT	CAGAGGACCT	GAAATCTCTC	TGGAACGCAA	TAGCAGTACT	CTGGTGCGTT	1080
70	CACAACAGAT	TTGACATCCG	AGATACACAG	CAGGCAATAC	AAAAGTTAAA	GGAAGTAATG	1140
	GCAAGCAGGA	AGTCTGCAGA	GGCCGCTAAG	GAAGAAACAA	GCCCTAGGCA	GACAAGTCAA	1200
	AATTACCCTA	TAGTAACAAA	TGCACAGGGA	CAAATGGTAC	ATCAAGCCAT	CTCCCCAGG	1260
45	ACTTTAAATG	CATGGGTAAA	GGCAGTAGAA	GAGAAGGCCT	TTAACCCTGA	AATTATTCCT	1320
	ATGTTTATGG	CATTATCAGA	AGGGGCTGTC	CCCTATGATA	TCAATACCAT	GCTGAATGCC	1380
	ATAGGGGGAC	ACCAAGGGGC	TTTACAAGTG	TTGAAGGAAG	TAATCAATGA	GGAAGCAGCA	1440
50	GAATGGGATA	GAACTCATCC	ACCAGCAATG	GGGCCGTTAC	CACCAGGGCA	GATAAGGGAA	1500
	CCAACAGGAA	GTGACATTGC	TGGAACAACT	AGCACACAGC	AAGAGCAAAT	TATATGGACT	1560

55

	ACTAGAGGGG	CTAACTCTAT	CCCAGTAGGA	GACATCTATA	GAAAATGGAT	AGTGCTAGGA	1620
	CTAAACAAAA	TGGTAAAAAT	GTACAGTCCA	GTGAGCATCT	TAGATATTAG	GCAGGGACCA	1680
5	AAAGAACCAT	TCAGAGATTA	TGTAGATCGG	TTTTACAAAA	CATTAAGAGC	TGAGCAAGCT	1740
3	ACTCAAGAAG	TAAAGAATTG	GATGACAGAA	ACCTTGCTTG	TTCAGAATTC	AAACCCAGAT	1800
	TGTAAACAAA	TTCTGAAAGC	ATTAGGACCA	GAAGCTACTT	TAGAAGAAAT	GATGGTAGCC	1860
	TGTCAAGGAG	TAGGAGGGCC	AACTCACAAG	GCAAAAATAC	TAGCAGAAGC	AATGGCTTCT	1920
10	GCCCAGCAAG	ATTTAAAAGG	AGGATACACA	GCAGTATTCA	TGCAAAGAGG	GCAGAATCCA	1980
	AATAGAAAAG	GGCCCATAAA	ATGCTTCAAT	TGTGGAAAAG	AGGGACATAT	AGCAAAAAAC	2040
	TGTCGAGCAC	CTAGAAAAAG	GGGTTGCTGG	AAATGTGGAC	AGGAAGGTCA	CCAAATGAAA	2100
15	GATTGCAAAA	ATGGAAGACA	GGCAAATTTT	TTAGGGAAGT	ACTGGCCTCC	GGGGGGCACG	2160
	AGGCCAGGCA	ATTATGTGCA	GAAACAAGTG	TCCCCATCAG	CCCCACCAAT	GGAGGAGGCA	2220
	GTGAAGGAAC	AAGAGAATCA	GAGTCAGAAG	GGGGATCAGG	AAGAGCTGTA	CCCATTTGCC	2280
20	TCCCTCAAAT	CCCTCTTTGG	GACAGACCAA	TAGTCACAGC	AAAGGTTGGG	GGTCATCTAT	2340
	GTGAGGCTTT	ACTGGATACA	GGGGCAGATG	ATACAGTATT	AAATAACATA	CAATTAGAAG	2400
	GAAGATGGAC	ACCAAAAATG	ATAGGGGGTA	TAGGAGGCTT	TATAAAAGTA	AAAGAGTATA	2460
	ACAATGTGAC	AGTAGAAGTA	CAAGGAAAGG	AAGTACAGGG	AACAGTATTG	GTGGGACCTA	2520
25	CTCCTGTTAA	TATTCTTGGG	AGAAACATAT	TGACAGGATT	AGGATGTACA	CTAAATTTCC	2580
	CTATAAGTCC	CATAGCCCCA	GTGCCAGTAA	AGCTAAAACC	AGGAATGGAT	GGACCAAAAG	2640
	TAAAACAATG	GCCCCTATCT	AGAGAGAAAA	TAGAAGCACT	AACTGCAATA	TGTCAAGAAA	2700
30	TGGAACAGGA	AGGAAAAATC	TCAAGAATAG	GACCTGAAAA	TCCTTATAAT	ACACCTATTT	2760
	TTGCTATAAA	AAAGAAAGAT	AGCACTAAGT	GGAGAAAATT	GGTAGACTTC	AGAGAATTAA	2820
	ATAAAAGAAC	ACAAGATTTC	TGGGAGGTGC	AATTAGGTAT	TCCACATCCA	GGGGGTTTAA	2880
35	AGCAAAGGCA	ATCTGTTACA	GTCTTAGATG	TAGGAGATGC	TTATTTCTCA	TGCCCTTTAG	2940
	ATCCAGACTT	TAGAAAATAC	ACTGCCTTCA	CTATTCCTAG	TGTGAACAAT	GAGACCCCAG	3000
	GAGTAAGATA	CCAGTACAAT	GTCCTCCCGC	AAGGGTGGAA	AGGTTCACCA	GCCATATTTC	3060
40	AGAGTTCAAT	GACAAAGATT	CTAGATCCAT	TTAGAAAAAG	CAACCCAGAA	GTAGAAATTT	3120
	ATCAGTACAT	AGATGACTTA	TATGTAGGAT	CAGATTTACC	ATTGGCAGAA	CATAGAAAGA	3180
	GGGTCGAATT	GCTTAGGGAA	CATTTATATC	AGTGGGGATT	TACTACCCCT	GATAAAAAGC	3240
	ATCAGAAGGA	ACCTCCCTTT	TTATGGATGG	GATATGAGCT	CCACCCAGAC	AAGTGGACAG	3300
<b>4</b> 5	TACAGCCCAT	CCAATTGCCT	GACAAAGAAG	TGTGGACAGT	AAATGATATA	CAAAAATTAG	3360
	TAGGAAAATI	AAATTGGGCA	AGTCAAATCT	ATCAAGGAAT	TAGAGTAAAA	GAATTGTGCA	3420
	AGTTAATCAG	AGGAACCAAA	TCATTGACAG	AGGTAGTACC	TTTAAGTAAA	GAGGCAGAAC	3480
50	TAGAATTAGA	AGAAAACAGA	GAAAAGCTAA	AAGAGCCAGT	ACATGGAGTA	TATTACCAGC	3540
		- ammamacamm	አርጥአጥጥሮአርኔ	AGCATGGAGA	AGGGCAATGG	ACTTACCAGG	360

	TATATCAGGA TGAACATAAG AACCTTAAAA CAGGAAAATA TGCTAGGCAA AAGGCCTCCC	366C
	ACACAAATGA TATAAGACAA TTGGCAGAAG TAGTCCAGAA GGTGTCTCAA GAAGCTATAG	37·2C
5	TTATATGGGG GAAATTACCT AAATTCAGGC TGCCAGTTAC TAGAGAAACT TGGGAAACTT	378C
	GGTGGGCAGA ATATTGGCAG GCCACCTGGA TTCCTGAATG GGAATTTGTC AGCACACCCC	3840
	CATTGATCAA ATTATGGTAC CAGTTAGAAA CAGAACCTAT TGTAGGGGCA GAAACCTTTT	3900
10	ATGTAGATGG AGCAGCTAAT AGGAATACAA AACTAGGAAA GGCGGGATAT GTTACAGAAC	3960
10	AAGGAAAACA GAACATAATA AAGTTAGAAG AGACAACCAA TCAAAAGGCT GAATTAATGG	4020
	CTGTATTAAT AGCCTTGCAG GATTCCAAGG AGCAAGTAAA CATAGTAACA GACTCACAAT	4080
	ATGTATTGGG CATCATATCC TCCCAACCAA CACAGAGTGA CTCCCCTATA GTTCAGCAGA	4140
15	TAATAGAGGA ACTAACAAAA AAGGAACGAG TGTATCTTAC ATGGGTTCCT GCTCACAAAG	4200
	GCATAGGAGG AAATGAAAAA ATAGATAAAT TAGTAAGCAA AGACATTAGA AGAGTCCTGT	4260
	TCCTGGAAGG AATAGATCAG GCACAAGAAG ATCATGAAAA ATATCATAGT AATTGGAGAG	4320
20	CATTAGCTAG TGACTTTGGA TTACCACCAA TAGTAGCCAA GGAAATCATT GCTAGTTGTC	4380
	CTAAATGCCA TATAAAAGGG GAAGCAACGC ATGGTCAAGT AGACTACAGC CCAGAGATAT	4440
	GGCAAATGGA TTGTACACAT TTAGAAGGCA AAATCATAAT AGTTGCTGTC CATGTAGCAA	4500
25	GTGACTTTAT AGAAGCAGAG GTGATACCAG CAGAAACAGG ACAGGAAACT GCCTATTTCC	4560
	TGTTAAAATT AGCAGCAAGA TGGCCTGTCA AAGTAATACA TACAGACAAT GGACCTAATT	4620
	TTACAAGTGC AGCCATGAAA GCTGCATGTT GGTGGACAGG CATACAACAT GAGTTTGGGA	4680
30	TACCATATAA TCCACAAAGT CAAGGAGTAG TAGAAGCCAT GAATAAAGAA TTAAAATCTA	4740
30	TTATACAGCA GGTGAGGGAC CAAGCAGAGC ATTTAAAAAC AGCAGTACAA ATGGCAGTCT	4800
	TTGTTCACAA TTTTAAAAGA AAAGGGGGGA TTGGGGGGGTA CACTGCAGGG GAGAGACTAA	4860
	TAGACATACT AGCATCACAA ATACAAACAA CAGAACTACA AAAACAAATT TTAAAAAATCA	4920
35	ACAATTITCG GGTCTATTAC AGAGATAGCA GAGACCCTAT TTGGAAAGGA CCGGCACAAC	4980
	TCCTGTGGAA AGGTGAGGGG GCAGTAGTCA TACAAGATAA AGGAGACATT AAAGTGGTAC	5040
	CAAGAAGAAA GGCAAAAATA ATCAGAGATT ATGGAAAACA GATGGCAGGT ACTGATAGTA	5100
40	TGGCAAATAG ACAGACAGAA AGTGAAAGCA TGGAACAGCC TGGTGAAATA CCATAAATAC	5160
	ATGTCTAAGA AGGCCGCGAA CTGGCGTTAT AGGCATCATT ATGAATCCAG GAATCCAAAA	5220
	GTCAGTTCGG CGGTGTATAT TCCAGTAGCA GAAGCTGATA TAGTGGTCAC CACATATTGG	5280
45	GGATTAATGC CAGGGGAAAG AGAGGAACAC TTGGGACATG GGGTTAGTAT AGAATGGCAA	5340
	TACAAGGAGT ATAAAACACA GATTGATCCT GAAACAGCAG ACAGGATGAT ACATCTGCAT	5400
	TATTICACAT GITTIACAGA ATCAGCAATC AGGAAGGCCA TICTAGGGCA GAGAGTGCTG	5460
	ACCAAGTGTG AATACCTGGC AGGACATAGT CAGGTAGGGA CACTACAATT CTTAGCCTTG	5520
50	AAAGCAGTAG TGAAAGTAAA AAGAAATAAG CCTCCCCTAC CCACTCTCCA CACTCTCCA	

	GAAGATAGAT	GGAACAAGCC	CTGGAAAATC	AGGGACCAGC	TAGGGAGCCA	TTCAATGAAT	3040
	GGACACTAGA	GCTCCTGGAA	GAGCTGAAAG	AAGAAGCAGT	AAGACATTTC	CCTAGGCCTT	5700
5	GGTTACAAGC	CTGTGGGCAG	TACATTTATG	AGACTTATGG	agacactigg	GAAGGAGTTA	5760
	TGGCAATTAT	AAGAATCTTA	CAACAACTAC	TGTTTACCCA	TTATAGAATT	GGATGCCAAC	5820
	ATAGTAGAAT	AGGAATTCTC	CCATCTAACA	CAAGAGGAAG	AGGAAGAAGA	AATGGATCCA	5880
•	GTAGATCCTG	AGATGCCCCC	TTGGCATCAC	CCTGGGAGCA	AGCCCCAAAC	CCCTTGTAAT	5940
10	AATTGCTATT	GCAAAAGATG	CTGCTATCAT	TGCTATGTTT	GTTTCACAAA	GAAGGGTTTG	6000
	GGAATCTCCC	ATGGCAGGAA	GAAGCGAAGA	AGACCAGCAG	CTGCTGCAAG	CTATCCAGAT	6060
	AATAAAGATC	CTGTACCAGA	GCAGTAAGTA	ACGCTGATGC	ATCAAGAGAA	CCTGCTAGCC	6120
15	TTAATAGCTT	TAAGTGCTTT	GTGTCTTATA	AATGTACTTA	TATGGTTGTT	TAACCTTAGA	6180
	ATTTATTTAG	TGCAAAGAAA	ACAAGATAGA	AGGGAGCAGG	AAATACTTGA	AAGATTAAGG	6240
	AGAATAAAGG	AAATCAGGGA	TGACAGTGAC	TATGAAAGTA	ATGAAGAAGA	ACAACAGGAA	6300
20	GTCATGGAGC	TTATACATAG	CCATGGCTTT	GCTAATCCCA	TGTTTGAGTT	ATAGTAAACA	6360
	ATTGTATGCC	ACAGTTTATT	CTGGGGTACC	TGTATGGGAA	GAGGCAGCAC	CAGTACTATT	6420
	CTGTGCTTCA	GATGCTAACC	TAACAAGCAC	TGAACAGCAT	AATATTTGGG	CATCACAAGC	6480
	CTGCGTTCCT	ACAGATCCCA	ATCCACATGA	ATTTCCACTA	GGCAATGTGA	CAGATAACTT	6540
25	TGATATATGG	AAAAATTACA	TGGTGGACCA	AATGCATGAA	GACATCATTA	GTTTGTGGGA	6600
	ACAGAGTTTA	AAGCCTTGTG	AGAAAATGAC	TTTCTTATGT	GTACAAATGA	ACTGTGTAGA	6660
	TCTGCAAACA	AATAAAACAG	GCCTATTAAA	TGAGACAATA	AATGAGATGA	GAAATTGTAG	6720
30	TTTTAATGTA	ACTACAGTCC	TCACAGACAA	AAAGGAGCAA	AAACAGGCTC	TATTCTATGT	6780
	ATCAGATCTG	AGTAAGGTTA	ATGACTCAAA	TGCAGTAAAT	GGAACAACAT	ATATGTTAAC	6840
	TAATTGTAAC	TCCACAATTA	TCAAGCAGGC	CTGTCCGAAG	GTAAGTTTTG	AGCCCATTCC	6900
35	CATACACTAT	TGTGCTCCAA	CAGGATATGC	CATCTTTAAG	TGTAATGACA	CAGACTTTAA	6960
	TGGAACAGGC	CTATGCCACA	ATATTTCAGT	GGTTACTTGT	ACACATGGCA	TCAAGCCAAC	7020
	AGTAAGTACT	CAACTAATAC	TGAATGGGAC	ACTCTCTAGA	GAAAAGATAA	GAATTATGGG	7080
40	AAAAAATATT	ACAGAATCAG	CAAAGAATAT	CATAGTAACC	CTAAACACTC	CTATAAACAT	7140
40	GACCTGCATA	AGAGAAGGAA	TTGCAGAGGT	ACAAGATATA	TATACAGGTC	CAATGAGATG	7200
	GCGCAGTATG	ACACTTAAAA	GAAGTAACAA	TACATCACCA	AGATCAAGGG	TAGCTTATTG	7260
	TACATATAAT	AAGACTGTAT	GGGAAAATGC	CCTACAACAA	ACAGCTATAA	GGTATTTAAA	7320
45	TCTTGTAAAC	CAAACAGAGA	ATGTTACCAT	AATATTCAGC	AGAACTAGTG	GTGGAGATGC	7380
	AGAAGTAAGC	CATTTACATT	TTAACTGTCA	TGGAGAATTC	TTTTATTGTA	ACACATCTGG	7440
	GATGTTTAAC	TATACTTTTA	TCAACTGTAC	AAAGTCCGGA	TGCCAGGAGA	TCAAAGGGAG	7500
50	CAATGAGACC	AATAAAAATG	GTACTATACC	TTGCAAGTTA	AGACAGCTAG	TAAGATCATG	7560
			mam > macc > ac	TO CONTOCO	GGCAACTTAA	CATGTCATTC	7620

	CAACATAACT GGAATGATTC TACAGTTAGA TCAACCATGG AATTCCACAG GTGAAAATAC	7680
	ACTTAGACCA GTAGGGGGAG ATATGAAAGA TATATGGAGA ACTAAATTGT ACAACTACAA	7740
5	AGTAGTACAG ATAAAACCTT TTAGTGTAGC ACCTACAAAA ATGTCAAGAC CAATAATAAA	7800
	CATTCACACC CCTCACAGGG AAAAAAGAGC AGTAGGATTG GGAATGCTAT TCTTGGGGGT	7860
	GCTAAGTGCA GCAGGTAGCA CTATGGGCGC AGCGGCAACA GCGCTGACGG TACGGACCCA	7920
10	CAGTGTACTG AAGGGTATAG TGCAACAGCA GGACAACCTG CTGAGAGCGA TACAGGCCCA	7980
	GCAACACTTG CTGAGGTTAT CTGTATGGGG TATTAGACAA CTCCGAGCTC GCCTGCAAGC	8040
	CTTAGAAACC CTTATACAGA ATCAGCAACG CCTAAACCTA TGGGGCTGTA AAGGAAAACT	8100
15	AATCTGTTAC ACATCAGTAA AATGGAACAC ATCATGGTCA GGAAGATATA ATGATGACAG	8160
	TATTTGGGAC AACCTTACAT GGCAGCAATG GGACCAACAC ATAAACAATG TAAGCTCCAT	8220
	TATATATGAT GAAATACAAG CAGCACAAGA CCAACAGGAA AAGAATGTAA AAGCATTGTT	8280
20	GGAGCTAGAT GAATGGGCCT CTCTTTGGAA TTGGTTTGAC ATAACTAAAT GGTTGTGGTA	8340
20	TATAAAAATA GCTATAATCA TAGTGGGAGC ACTAATAGGT ATAAGAGTTA TTATGATAAT	8400
	ACTTAATCTA GTGAAGAACA TTAGGCAGGG ATATCAACCC CTCTCGTTGC AGATCCCTGT	8460
	CCCACACCGG CAGGAAGCAG AAACGCCAGG AAGAACAGGA GAAGAAGGTG GAGAAGGAGA	8520
25	CAGGCCCAAG TGGACAGCCT TGCCACCAGG ATTCTTGCAA CAGTTGTACA CGGATCTCAG	8580
	GACAATAATC TTGTGGACTT ACCACCTCTT GAGCAACTTA ATATCAGGGA TCCGGAGGCT	8640
	GATCGACTAC CTGGGACTGG GACTGTGGAT CCTGGGACAA AAGACAATTG AAGCTTGTAG	8700
30	ACTITGIGGA GCIGIAAIGC AAIAIIGGCI ACAAGAAIIG AAAAAIAGIG CIACAAACCI	8760
	GCTTGATACT ATTGCAGTGT CAGTTGCCAA TTGGACTGAC GGCATCATCT TAGGTCTACA	8820
	AAGAATAGGA CAAGGATTCC TTCACATCCC AAGAAGAATT AGACAAGGTG CAGAAAGAAT	8880
35	CTTAGTGTAA CATGGGGAAT GCATGGAGCA AAAGCAAATT TGCAGGATGG TCAGAAGTAA	8940
	GAGATAGAAT GAGACGATCC TCCTCTGATC CTCAACAACC ATGTGCACCT GGAGTAGGAG	9000
	CTGTCTCCAG GGAGTTAGCA ACTAGAGGGG GAATATCAAG TTCCCACACT CCTCAAAACA	9060
40	ATGCAGCCCT TGCATTCCTA GACAGCCACA AAGATGAGGA TGTAGGCTTC CCAGTAAGAC	9120
40	CTCAAGTGCC TCTAAGGCCA ATGACCTTTA AAGCAGCCTT TGACCTCAGC TTCTTTTAA	9180
	AAGAAAAGGG AGGACTGGAT GGGTTAATTT ACTCCCATAA GAGAGCAGAA ATCCTGGATC	9240
	TCTGGATATA TCACACTCAG GGATTCTTCC CTGATTGGCA GTGTTACACA CCGGGACCAG	9300
45	GACCTAGATT CCCACTGACA TTTGGATGGT TGTTTAAACT GGTACCAGTG TCAGCAGAAG	9360
	AGGCAGAGAG ACTGGGTAAT ACAAATGAAG ATGCTAGTCT TCTACATCCA GCTTGTAATC	9420
	ATGGAGCTGA GGATGCACAC GGGGAGATAC TAAAATGGCA GTTTGATAGA TCATTAGGCT	9480
50	TAACACATAT AGCCCTGCAA AAGCACCCAG AGCTCTTCCC CAAGTAACTG ACACTGCGGG	9540
	ACTITICAGA CIGCIGACAC IGCGGGGACI TICCAGCGIG GGAGGGATAA GGGGGGGTTC	0600

	GGGGAGTGGC	TAACCCTCAG	ATGCTGCATA	TAAGCAGCTG	CTTTCCGCTT	GTACCGGGTC	9660
	TTAGTTAGAG	GACCAGGTCT	GAGCCCGGGA	GCTCCCTGGC	CTCTAGCTGA	ACCCGCTGCT	9720
5	TAACGCTCAA	TAAAGCTTGC	CTTGAGTGAG	AAGCAGTGTG	TGCTCATCTG	TTCAACCCTG	9780
3	GTGTCTAGAG	ATC					9793
10							
70							
15							
15							
20							
20							
25							
30							
35							
40							
45							
50							

#### (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 57:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
  (A) LÄNGE: 1733 Basenpaare
  (B) ART: Nukleinsäure
  (C) STRANGFORM: Einzel
  (D) TOPOLOGIE: linear

#### (ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA

10 (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 57:

	AAACCTCCGA	CGCAACGGGC	TCGGCTTAGC	GGAGTGCACC	TGCTAAGAGG	CGAGAGGAAC	60
	TCACAAGAGG	GTGAGTAAAT	TTGCTGGCGG	TGGCCAGACC	TAGGGGAAGG	GCGAAGTCCC	120
15	TAGGGGAGGA	AGATGGGTGC	GAGAGCGTCT	GTGTTGACAG	GGAGTAAATT	GGATGCATGG	180
	GAACGAATTA	GGTTAAGGCC	AGGATCTAAA	AAGGCATATA	GGCTAAAACA	TTTAGTATGG	240
	GCAAGCAGGG	AGCTGGAAAG	ATACGCATGT	AATCCTGGTC	TATTAGAAAC	TGCAGAAGGT	300
20	ACTGAGCAAC	TGCTACAGCA	GTTAGAGCCA	GCTCTCAAGA	CAGGGTCAGA	GGACCTGAAA	360
	TCTCTCTGGA	ACGCAATAGC	AGTACTCTGG	TGCGTTCACA	ACAGATTTGA	CATCCGAGAT	420
	ACACAGCAGG	CAATACAAAA	GTTAAAGGAA	GTAATGGCAA	GCAGGAAGTC	TGCAGAGGCC	480
25	GCTAAGGAAG	AAACAAGCCC	TAGGCAGACA	AGTCAAAATT	ACCCTATAGT	AACAAATGCA	540
	CAGGGACAAA	TGGTACATCA	AGCCATCTCC	CCCAGGACTT	TAAATGCATG	GGTAAAGGCA	600
	GTAGAAGAGA	AGGCCTTTAA	CCCTGAAATT	ATTCCTATGT	TTATGGCATT	ATCAGAAGGG	660
30	GCTGTCCCCT	ATGATATCAA	TACCATGCTG	AATGCCATAG	GGGGACACCA	AGGGGCTTTA	720
	CAAGTGTTGA	AGGAAGTAAT	CAATGAGGAA	GCAGCAGAAT	GGGATAGAAC	TCATCCACCA	780
	GCAATGGGGC	CGTTACCACC	AGGGCAGATA	AGGGAACCAA	CAGGAAGTGA	CATTGCTGGA	840
35	ACAACTAGCA	CACAGCAAGA	GCAAATTATA	TGGACTACTA	GAGGGGCTAA	CTCTATCCCA	900
33	GTAGGAGACA	TCTATAGAAA	ATGGATAGTG	CTAGGACTAA	ACAAAATGGT	AAAAATGTAC	960
	AGTCCAGTGA	GCATCTTAGA	TATTAGGCAG	GGACCAAAAG	AACCATTCAG	AGATTATGTA	1020
	GATCGGTTTT	ACAAAACATT	AAGAGCTGAG	CAAGCTACTC	aagaagtaaa	GAATTGGATG	1080
40	ACAGAAACCT	TGCTTGTTCA	GAATTCAAAC	CCAGATTGTA	AACAAATTCT	GAAAGCATTA	1140
	GGACCAGAAG	CTACTTTAGA	AGAAATGATG	GTAGCCTGTC	AAGGAGTAGG	AGGGCCAACT	1200
	CACAAGGCAA	AAATACTAGC	AGAAGCAATG	GCTTCTGCCC	AGCAAGATTT	AAAAGGAGGA	1260
45	TACACAGCAG	TATTCATGCA	AAGAGGGCAG	AATCCAAATA	GAAAAGGGCC	CATAAAATGC	1320
	TTCAATTGTG	GAAAAGAGGG	ACATATAGCA	AAAAACTGTC	GAGCACCTAG	AAAAAGGGGT	1380
	TGCTGGAAAT	GTGGACAGGA	AGGTCACCAA	ATGAAAGATT	GCAAAAATGG	AAGACAGGCA	1440
50	AATTTTTTAG	GGAAGTACTG	GCCTCCGGGG	GGCACGAGGC	CAGGCAATTA	TGTGCAGAAA	1500
	CAAGTGTCCC	CATCAGCCCC	ACCAATGGAG	GAGGCAGTGA	AGGAACAAGA	GAATCAGAGT	1560

55

	CAGAAGGGGG	ATCAGGAAGA	GCTGTACCCA	TTTGCCTCCC	TCAAATCCCT	CTTTGGGACA	1620
	GACCAATAGT	CACAGCAAAG	GTTGGGGGTC	ATCTATGTGA	GGCTTTACTG	GATACAGGGG	1680
5	CAGATGATAC	AGTATTAAAT	AACATACAAT	TAGAAGGAAG	ATGGACACCA	AAA'	1733
5							
10							
15							
20							
						•	
25							
•							
30							
35							
40							
<b>4</b> 5							
50							
55							

#### (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 58:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
  (A) LÄNGE: 1733 Basenpaare
  (B) ART: Nukleinsäure
  (C) STRANGFORM: Einzel
  (D) TOPOLOGIE: linear

### (ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA

10

5

## (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 58:

	AAACCTCCAA CGCAACGGGC TCGGCTTAGC GGAGTGCACC TGCTAAGAGG CGAGAGGAAC	60
	TCACAAGAGG GTGAGTAAAT TTGCTGGCGG TGGCCAGACC TAGGGGAAGG GCGAAGTCCC	120
15	TAGGGGAGGA AGATGGGTGC GAGACGGTCT GTGTTGACAG GGAGTAAATT GGATGCATGG	180
	GAACGAATTA GGTTAAGGCC AGGATCTAAA AAGGCATATA GGCTAAAACA TTTAGTATGG	240
	GCAAGCAGGG AGCTGGAAAG ATACGCATAT AATCCTGGTC TACTAGAAAC TGCAGAAGGT	300
20	ACTGAACAAC TGCTACAGCA GTTAGAGCCA GCTCTCAAGA CAGGGTCAGA GGACCTGAAA	360
	TCCCTCTGGA ACGCAATAGC AGTACTCTGG TGCGTTCACA ACAGATTTGA CATCCGAGAT	420
	ACACAGCAGG CAATACAAAA GTTAAAGGAA GTAATGGCAA GCAGGAAGTC TGCAGAGGCC	480
25	GCTAAGGAAG AAACAAGCTC AAGGCAGGCA AGTCAAAATT ACCCTATAGT AACAAATGCA	540
	CAGGGACAAA TGGTACATCA AGCCATATCC CCTAGGACTT TAAATGCATG GGTAAAGGCA	600
	GTAGAAGAAA AGGCCTTTAA CCCTGAAATT ATTCCTATGT TTATGGCATT ATCAGAAGGG	660
30	GCTGTCCCCT ATGATATCAA TACCATGCTG AATGCCATAG GGGGACACCA AGGGGCTTTA	720
	CAAGTGTTGA AGGAAGTAAT CAATGAGGAA GCAGCAGATT GGGATAGAAC TCATCCACCA	780
	GCAATGGGGC CGTTACCACC AGGGCAGATA AGGGAACCAA CAGGAAGTGA CATTGCTGGA	840
35	ACAACTAGCA CACAGCAAGA GCAAATTATA TGGACTACTA GAGGGGCTAA CTCTATCCCA	900
	GTAGGAGACA TCTATAGAAA ATGGATAGTG TTAGGACTAA ACAAAATGGT AAAAATGTAC	960
	AGTCCAGTGA GCATCTTAGA TATTAGGCAG GGACCAAAAG AACCATTCAG AGATTATGTA	1020
40	GATCGGTTTT ACAAAACATT AAGAGCTGAG CAAGCTACTC AAGAAGTAAA GAATTGGATG	1080
70	ACAGAAACCC TCGTTGTTCA GAATTCAAAC CCAGATTGTA AACAAATTCT GAAAGCATTA	1140
	GGACCAGGAG CTACTTTAGA AGAAATGATG GTAGCCTGTC AAGGAGTAGG AGGGCCAACT	1200
	CACAAGGCAA AAATACTAGC AGAAGCAATG GCTTCTGCCC AGCAAGATTT AAAGGGAGGA	1260
<b>4</b> 5	TACACAGCAG TATTCATGCA AAGAGGGCAG AATCCAAATA GAAAAGGGCC TATAAAATGT	1320
	TTCAATTGTG GAAAAGAGGG ACATATAGCA AAAAACTGTC GAGCACCTAG AAGAAGGGGT	1380
	TACTGGAAAT GTGGACAGGA AGGTCACCAA ATGAAAGATT GCAAAAATGG AAGACAGGCT	1440
50	ATTTTTTTAG GGAAGTACTG GCCTCCGGGG GGCACGAGGC CAGCCAATTA TGTGCAGAAA	1500
	CAAGTGTCCC CATCAGCCCC ACCAATGGAG GAGGCAGTGA AGGAACAAGA GAATCAGAAT	1560

CAAAAGGGGG ATCAGGAAGA GCTGTACCCA TTTGCCTCCC TCAAATCCCT CTTTGGGACA

	GACCAATAGT	CAC	AGCAA	AG G	TTG	GGGG	CC A	TCTA	TGTG	iA GC	CTT:	TACT	G GA	TACA	GGGG	j
5	CAGATGATAC	AGT	ATTAA	AT A	ACA	raca.	AT T	AGAA	GGAA	G A	rgga	EACC	C AA	A·		
10	(2)	INF	SEQUE (A) (B) (C)		HARA E: 4 Ami	KTER 98 A nosä RM:	ISTI mino ure Einz	KA: säur el							·	
15		(ii) (v) (xi)	ART I	ES M	OLEK	ÜLS : IENTS	Pro : in	tein	s	ro: 5	i <b>9</b> :					
20	Me:	L Gly	Ala	Arg	Ala 5	Ser	Val	Leu	Thr	Gly 10	Ser				12	
	Gli	ı Arg	Ile	Arg 20	Leu	Arg	Pro	Gly	Ser 25	Lys	Lys	Ala	Tyr	Arg 30	Leu	Lys
25	Hi	s Leu	Val 35	Trp	Ala	Ser	Arg	Glu 40	Leu	Glu	Arg	Tyr	Ala 45	Cys	Asn	Pro
	Gl	y Leu 50		Glu	Thr	Ala	Glu 55	Gly	Thr	Glu	Gln	Leu 60	Leu	Gln	Gln	Leu
	Gl: 6	u Pro 5	Ala	Leu	Lys	Thr 70	Gly	Ser	Glu	Asp	Leu 75	Lys	Ser	Leu	Trp	Asn 80
30	Al	a Ile	Ala	Val	Leu 85	Trp	Cys	Val	His	Asn 90	Arg	Phe	Asp	Ile	Arg 95	Asp
	Th	r Glņ	Gln	Ala 100	Ile	Gln	Lys	Leu	Lys 105	Glu	Val	Met	Ala	Ser 110	Arg	Lys
35	Se	r Ala	Glu 115	Ala	Ala	Lys	Glu	Glu 120	Thr	Ser	Pro	Arg	Gln 125	Thr	Ser	Gln
	As	n Tyr 130		Ile	Val	Thr	Asn 135	Ala	Gln	Gly	Gln	Met 140	Val	His	Gln	Ala
40	I1 14	e Ser 5	Pro	Arg	Thr	Leu 150	Asn	Ala	Trp	Val	Lys 155	Ala	Val	Glu	Glu	Lys 160
	Al	a Phe	e Asn	Pro	Glu 165	Ile	Ile	Pro	Met	Phe 170	Met	Ala	Leu	Ser	Glu 175	Gly
<b>4</b> 5	Al	a Val	Pro	Tyr 180	Asp	Ile	Asn	Thr	Met 185	Leu	Asn	Ala	Ile	Gly 190	Gly	His
	Gl	n Gly	7 Ala 195		Gln	Val	Leu	Lys 200	Glu	Val	Ile	Asn	Glu 205	Glu	Ala	Ala
50	Gl	u Trp 210		Arg	Thr	His	Pro 215	Pro	Ala	Met	Gly	Pro 220	Leu	Pro	Pro	Gly
	G1 22	n Ile	a Arg	Glu	Pro	Thr 230	Gly	Ser	Asp	Ile	Ala 235	Gly	Thr	Thr	Ser	Thr 240
55	G]	n Gl	n Glu	Gln	Ile 245	Ile	Trp	Thr	Thr	Arg 250	Gly	Ala	Asn	Ser	Ile 255	Pro
	Va	l Gl	y Asp	1le 260	Tyr	Arg	Lys	Trp	Ile 265	Val	Leu	Gly	Leu	Asn 270	Lys	Met

	Val	Lys	275		Ser	Pro	Val	. Ser 280		. Leu	Asp	Ile	285		Gly	Pro
5	Lys	Glu 290	Pro	Phe	Arg	Asp	Tyr 295	Val	Asp	Arg	Phe	Tyr 300		Thr	Léu	Arg
	Ala 305	Glu	Gln	Ala	Thr	Gln 310	Glu	Val	Lys	Asn	Trp 315		Thr	Glu	Thr	Leu 320
10	Leu	Val	Gln	Asn	Ser 325	Asn	Pro	Asp	Cys	Lys 330		Ile	Leu	Lys	Ala 335	
15	Gly	Pro	Glu	Ala 340	Thr	Leu	Glu	Glu	Met 345	Met	Val	Ala	Cys	Gln 350	Gly	Val
	Gly	Gly	Pro 355	Thr	His	Lys	Ala	Lys 360	Ile	Leu	Ala	Glu	Ala 365	Met	Ala	Ser
20	Ala	Gln 370	Gln	Asp	Leu	Lys	Gly 375	Gly	Tyr	Thr	Ala	Val 380	Phe	Met	Gln	Arg
	Gly 385	Gln	Asn	Pro	Asn	Arg 390	Lys	Gly	Pro	Ile	Lys 395	Cys	Phe	Asn	Cys	Gly 400
25	Lys	Glu	Gly	His	Ile 405	Ala	Lys	Asn	Cys	Arg 410	Ala	Pro	Arg	Lys	Arg 415	Gly
	Суѕ	Trp	Lys	Cys 420	Gly	Gln	Glu	Gly	His 425	Gln	Met	Lys	Asp	Cys 430	Lys	Asn
30	Gly	Arg	Gln 435	Ala	Asn	Phe	Leu	Gly 440	Lys	Tyr	Trp	Pro	Pro 445	Gly	Gly	Thr
35	Arg	Pro 450	Gly	Asn	туг	Val	Gln 455	Lys	Gln	Val	Ser	Pro 460	Ser	Ala	Pro	Pro
	Met 465	Glu	Glu	Ala	Val	Lys 470	Glu	Gln	Glu	Asn	Gln 475	Ser	Gln	Lys	Gly	Asp 480
40	Gln	Glu	Glu	Leu	Tyr 485	Pro	Phe	Ala	Ser	Leu 490	Lys	Ser	Leu		Gly 495	Thr
	Asp	Gln														

	(2)	INFC	)KMA I	LIUM	20 3	י עשכ	LD INC	<i>,</i>	•							
5	(	(i) S	(A) (B) (C)	LÄNG ART: STRA	E: 4 Ami NGFO	AKTER 198 / inosä DRM: IE: ]	mino iure Einz	säur zel	en							
	(j	ii) A	ART I	ES M	OLE	KÜLS:	Pro	oteir	1							
	(	(v) A	ART I	ES E	RAG	ÆNT:	s: ir	nere	es							
10	(3	zi) S	SEQUE	ENZBE	ESCHI	REIBU	JNG:	SEQ	ID I	NO: 6	50:					
	Met 1	Gly	Ala	Arg	Arg 5	Ser	Val	Leu	Thr	Gly 10	Ser	Lys	Leu	Asp	Ala 15	Trp
15	Glu	Arg	Ile	Arg 20	Leu	Arg	Pro	Gly	Ser 25	Lys	Lys	Ala	Tyr	Arg 30	Leu	Lys
	His	Leu	Val 35	Trp	Ala	Ser	Arg	Glu 40	Leu	Glu	Arg	Tyr	Ala 45	Tyr	Asn	Pro
20	Gly	Leu 50	Leu	Glu	Thr	Ala	Glu 55	Gly	Thr	Glu	Gln	Leu 60	Leu	Gln	Gln	Leu
	Glu 65	Pro	Ala	Leu	Lys	Thr 70	Gly	Ser	Glu	Asp	Leu 75	Lys	Ser	Leu	Trp	Asn 80
25	Ala	Ile	Ala	Val	Leu 85	Trp	Cys	Val	His	Asn 90	Arg	Phe	Asp	Ile	Arg 95	Asp
	Thr	Gln	Gln	Ala 100	Ile	Gln	Lys	Leu	Lys 105	Glu	Val	Met	Ala	Ser 110	Arg	Lys
30		Ala	115					120					125			
		Tyr 130					135					140				
35	Ile 145	Ser	Pro	Arg	Thr	Leu 150	Asn	Ala	Trp	Val	Lys 155	Ala	Val	Glu	Glu	Lys 160
		Phe			165					170					175	
		Val		180					185					190		
40		Gly	195					200					205			
	_	Trp 210					215					220				
45	225	Ile				230					235					240
		Gln			245					250					200	
50	Val	Gly	Asp	Ile 260	Tyr	Arg	Lys	Trp	Ile 265	Val	Leu	Gly	Leu	Asn 270	Lys	Met

Val Lys Met Tyr Ser Pro Val Ser Ile Leu Asp Ile Arg Gln Gly Pro 280 Lys Glu Pro Phe Arg Asp Tyr Val Asp Arg Phe Tyr Lys Thr Leu Arg Ala Glu Gln Ala Thr Gln Glu Val Lys Asn Trp Met Thr Glu Thr Leu 10 Val Val Gln Asn Ser Asn Pro Asp Cys Lys Gln Ile Leu Lys Ala Leu 325 Gly Pro Gly Ala Thr Leu Glu Glu Met Met Val Ala Cys Gln Gly Val 15 Gly Gly Pro Thr His Lys Ala Lys Ile Leu Ala Glu Ala Met Ala Ser Ala Gln Gln Asp Leu Lys Gly Gly Tyr Thr Ala Val Phe Met Gln Arg 20 380 Gly Gln Asn Pro Asn Arg Lys Gly Pro Ile Lys Cys Phe Asn Cys Gly 390 Lys Glu Gly His Ile Ala Lys Asn Cys Arg Ala Pro Arg Arg Gly Tyr Trp Lys Cys Gly Gln Glu Gly His Gln Met Lys Asp Cys Lys Asn Gly Arg Gln Ala Asn Phe Leu Gly Lys Tyr Trp Pro Pro Gly Gly Thr Arg Pro Ala Asn Tyr Val Gln Lys Gln Val Ser Pro Ser Ala Pro Pro 450 35 Met Glu Glu Ala Val Lys Glu Gln Glu Asn Gln Asn Gln Lys Gly Asp 480 Gln Glu Glu Leu Tyr Pro Phe Ala Ser Leu Lys Ser Leu Phe Gly Thr 490 Asp Gln

#### Patentansprüche

- Immunschwäche-Virus der HIV-Gruppe oder Varianten dieses Virus, das die wesentlichen morphologischen und immunologischen Eigenschaften des bei der European Collection of Animal Cell Cultures (ECACC) unter der Nr. V 920 92 318 hinterlegten Retrovirus mit der Bezeichnung MVP-5180/91 aufweist.
- 2. Immunschwäche-Virus nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es eine der Reversen Transkriptase entsprechende Proteinbande im Western Blot aufweist, die 3-7 Kilodalton kleiner ist als die entsprechende Bande der Viren HIV-1 und/oder HIV-2.
- Immunschwäche-Virus nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß dieses Retrovirus mit einem gegen das Protein p 24 gerichteten monoklonalen Antikörper weniger Reaktivität

45

50

- aufweist, bezogen auf die Reverse Transkriptase-Aktivität, als das Virus HIV-1 und mehr Aktivität, bezogen auf die Aktivität der Reversen Transkriptase, als HIV-2.
- 4. Immunschwäche-Virus nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß mit seinem Transmembranprotein gp 41 Antigen-Antikörperreaktionen gut nachweisbar sind mit Seren von aus Afrika stammenden Patienten und, daß mit dem gp 41 nur eine geringere oder keine Antigen-Antikörperreaktion mit Seren von aus Deutschland stammenden Patienten nachgewiesen werden kann.
- 5. Immunschwäche-Virus nach einem der obengenannten Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es eine RNA-Sequenz aufweist, die mit der RNA des hinterlegten Virus zu etwa 75 % oder mehr, bezogen auf das Gesamtgenom, homolog ist.
  - 6. Immunschwäche-Virus nach einem der oben genannten Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es eine RNA-Sequenz aufweist, die zu der RNA-Sequenz von Tabelle 1 zu wenigstens 75 % homolog ist.
  - 7. Immunschwäche-Virus nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß es eine Nucleotid-Sequenz aufweist, die zu der Sequenz von Tabelle 3 oder Teilen davon zu wenigstens 75 % homolog ist.
- 20 8. Immunschwäche-Virus nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß der Teil der Sequenz wenigstens 50 Nucleotide lang ist.
  - 9. Immunschwäche-Virus nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es eine Sequenz oder Teilsequenz aufweist, die der Fig. 4 entspricht oder zu dieser Sequenz homolog ist, wobei die Unterschiede zu der in Fig. 4 angegebenen Sequenz bezogen auf die Genorte höchstens betragen: LTR: 17 %, GAG: 29 %; POL: 25 %; VIF: 31 %; ENV: 46 %; NEF: 16 %.
  - 10. Immunschwäche-Virus nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es eine Sequenz oder Teilsequenz aufweist, die der Fig. 4 entspricht oder zu dieser Sequenz homolog ist, wobei die Unterschiede zu der in Fig. 4 angegebenen Sequenz bezogen auf die Genorte höchstens betragen: LTR: 10 %; GAG: 14 %; POL: 12 %; VIF: 15 %; ENV: 22 %; NEF: 10 %.
- 11. cDNA, die komplementär ist zu der RNA oder Teilen davon, des bei der European Collection of Animal
   Cell Cultures (ECACC) unter der Nr. V 920 92 318 hinterlegten Immunschwäche-Virus MVP-5180/91
   oder eines Virus gemäß einem der Ansprüche 1-10.
  - 12. Rekombinante DNA, dadurch gekennzeichnet, daß sie cDNA gemäß Anspruch 11 enthält.
- 13. Antigen, das unter Verwendung der cDNA gemäß Anspruch 11 oder der rekombinanten DNA gemäß
   40 Anspruch 12 hergestellt wurde oder unter Verwendung der Aminosäurenstruktur, die aus seiner cDNA abgeleitet werden kann.
  - 14. Antigen nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß es ein Protein oder Peptid ist.
- 45 15. Antigen nach einem der Ansprüche 13 oder 14, dadurch gekennzeichnet, daß es eine Aminosäuresequenz aufweist, die der Tabelle 3 oder einer Teilsequenz davon entspricht.
  - 16. Antigen nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, daß die Teilsequenz wenigstens 10 Aminosäuren aufweist.
  - 17. Antigen nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, daß es die Aminosäuresequenz RLQALET-LIQNQQRLNLWGCKGKLICYTSVKWNTS oder eine Teilsequenz davon mit wenigstens 6 aufeinanderfolgenden Aminosäuren aufweist.
- 18. Antigen, das aus einem Immunschwäche-Virus gemäß einem der Ansprüche 1 bis 10 hergestellt wurde.
  - 19. Antigen nach einem der Ansprüche 13 bis 18, dadurch gekennzeichnet, daß es rekombinant hergestellt wurde.

50

15

25

- 20. Antigen nach einem der Ansprüche 13 bis 17, dadurch gekennzeichnet, daß es synthetisch hergestellt wurde.
- Testkit zum Nachweis von Antikörpern gegen Immunschwäche verursachende Viren, dadurch gekennzeichnet, daß Antigen gemäß den Ansprüchen 13 bis 20 eingesetzt wird.
  - 22. Testkit gemäß Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, daß es ein Western Blot ist.
- 23. Testkit gemäß Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, daß es ein ELISA-Test ist oder ein Fluoreszenz-Antikörper Nachweistest ist.
  - 24. Verwendung des Immunschwäche-Virus gemäß einem der Ansprüche 1 bis 10 und/oder der cDNA gemäß Anspruch 11 oder 12 und/oder eines Antigens gemäß den Ansprüchen 13 bis 20 zum Nachweis von Retroviren, die Immunschwäche verursachen.
  - 25. Verwendung eines Retrovirus nach einem der Ansprüche 1 bis 10, einer cDNA gemäß Anspruch 11 oder 12 und/oder eines Antigens gemäß den Ansprüchen 13 bis 20 zur Herstellung von Impfstoffen.
- 26. Ribonukleinsäure, dadurch gekennzeichnet, daß sie für ein Immunschwäche-Virus nach einem der Ansprüche 1 bis 10 kodiert.

25

30

35

40

45

50

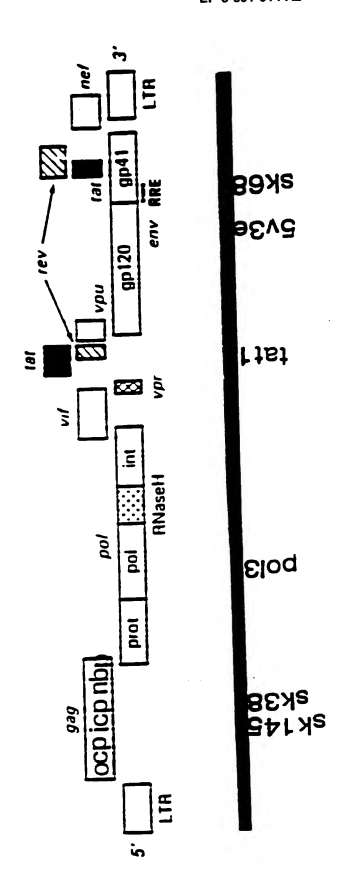
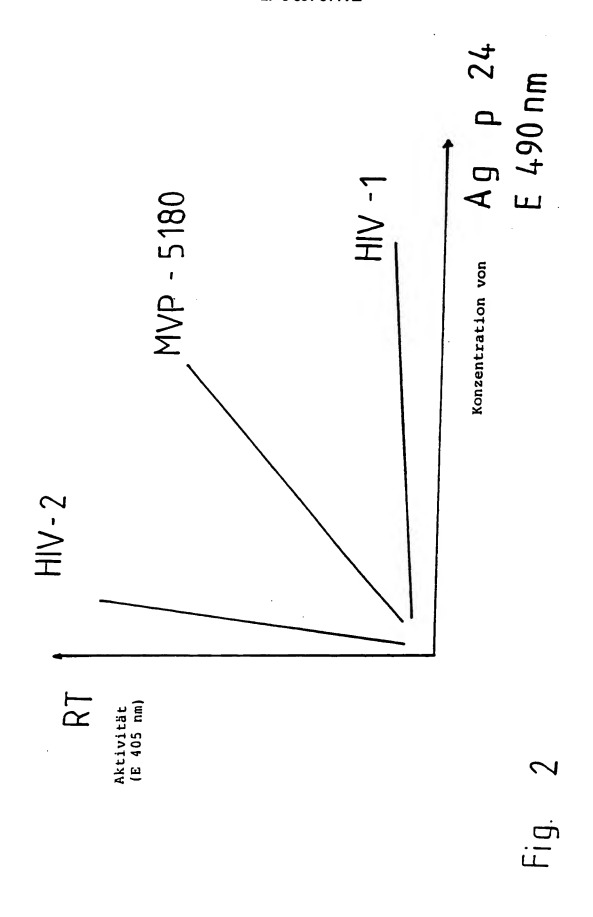
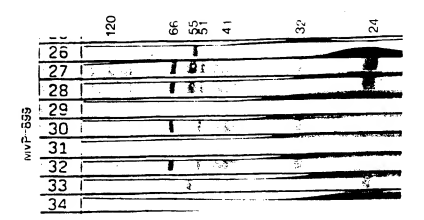
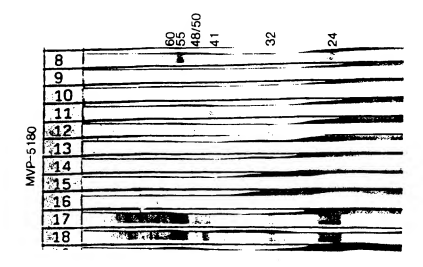


FIG.







F163

# Fig. 4: Sequenz von MvP 5180 (Sequ. ID No. 56)

1	CTGGATGGGT	TAATTTACTC	CCATAAGAGA	GCAGAAATCC	TGGATCTCTG
51	GATATATCAC	ACTCAGGGAT	TCTTCCCTGA	TTGGCAGTGT	TACACACCGG
101	GACCAGGACC	TAGATTCCCA	CTGACATTTG	GATGGTTGTT	TAAACTGGTA
151	CCAGTGTCAG	CAGAAGAGGC	AGAGAGACTG	GGTAATACAA	ATGAAGATGC
201	TAGTCTTCTA	CATCCAGCTT	GTAATCATGG	AGCTGAGGAT	GCACACGGGG
251	AGATACTAAA	ATGGCAGTTT	GATAGATCAT	TAGGCTTAAC	ACATATAGCC
301	CTGCAAAAGC	ACCCAGAGCT	CTTCCCCAAG	TAACTGACAC	TGCGGGACTT
351	TCCAGACTGC	TGACACTGCG	GGGACTTTCC	AGCGTGGGAG	GGATAAGGGG
401	CGGTTCGGGG	AGTGGCTAAC	CCTCAGATGC	TGCATATAAG	CAGCTGCTTT
451	CCGCTTGTAC	CGGGTCTTAG	TTAGAGGACC	AGGTCTGAGC	CCGGGAGCTC
501	CCTGGCCTCT	AGCTGAACCC	GCTGCTTAAC	GCTCAATAAA	GCTTGCCTTG
551	AGTGAGAAGC	AGTGTGTGCT	CATCTGTTCA	ACCCTGGTGT	CTAGAGATCC
601	CTCAGATCAC	TTAGACTGAA	GCAGAAAATC	TCTAGCAGTG	GCGCCCGAAC
651	AGGGACGCGA	AAGTGAAAGT	GGAACCAGGG	AAGAAAACCT	CCGACGCAAC
701	GGGCTCGGCT	TAGCGGAGTG	CACCTGCTAA	GAGGCGAGAG	GAACTCACAA
751	GAGGGTGAGT	AAATTTGCTG	GCGGTGGCCA	GACCTAGGGG	AAGGGCGAAG
801	TCCCTAGGGG	AGGAAGATGG	GTGCGAGAGC	GTCTGTGTTG	ACAGGGAGTA
851	AATTGGATGC	ATGGGAACGA	ATTAGGTTAA	GGCCAGGATC	TAAAAAGGCA
901	TATAGGCTAA	AACATTTAGT	ATGGGCAAGC	AGGGAGCTGG	AAAGATACGC
951	ATGTAATCCT	GGTCTATTAG	AAACTGCAGA	AGGTACTGAG	CAACTGCTAC
1001	AGCAGTTAGA	GCCAGCTCTC	AAGACAGGGT	CAGAGGACCT	GAAATCTCTC
1051	TGGAACGCAA	TAGCAGTACT	CTGGTGCGTT	CACAACAGAT	TTGACATCCG
1101	AGATACACAG	CAGGCAATAC	AAAAGTTAAA	GGAAGTAATG	GCAAGCAGGA
1151	AGTCTGCAGA	GGCCGCTAAG	GAAGAAACAA	GCCCTAGGCA	GACAAGTCAA
1201	AATTACCCTA	TAGTAACAAA	TGCACAGGGA	CAAATGGTAC	ATCAAGCCAT

1251	CTCCCCAGG	ACTTTAAATG	CATGGGTAAA	GGCAGTAGAA	GAGAAGGCCT
1301	TTAACCCTGA	AATTATTCCT	ATGTTTATGG	CATTATCAGA	AGGGGCTGTC
1351	CCCTATGATA	TCAATACCAT	GCTGAATGCC	ATAGGGGGAC	ACCAAGGGGC
1401	TTTACAAGTG	TTGAAGGAAG	TAATCAATGA	GGAAGCAGCA	GAATGGGATA
1451	GAACTCATCC	ACCAGCAATG	GGGCCGTTAC	CACCAGGGCA	GATAAGGGAA
1501	CCAACAGGAA	GTGACATTGC	TGGAACAACT	AGCACACAGC	AAGAGCAAAT
1551	TATATGGACT	ACTAGAGGGG	CTAACTCTAT	CCCAGTAGGA	GACATCTATA
1601	GAAAATGGAT	AGTGCTAGGA	CTAAACAAAA	TGGTAAAAAT	GTACAGTCCA
1651	GTGAGCATCT	TAGATATTAG	GCAGGGACCA	AAAGAACCAT	TCAGAGATTA
1701	TGTAGATCGG	TTTTACAAAA	CATTAAGAGC	TGAGCAAGCT	ACTCAAGAAG
1751	TAAAGAATTG	GATGACAGAA	ACCTTGCTTG	TTCAGAATTC	AAACCCAGAT
1801	TGTAAACAAA	TTCTGAAAGC	ATTAGGACCA	GAAGCTACTT	TAGAAGAAAT
1851	GATGGTAGCC	TGTCAAGGAG	TAGGAGGGCC	AACTCACAAG	GCAAAAATAC
1901	TAGCAGAAGC	AATGGCTTCT	GCCCAGCAAG	ATTTAAAAGG	AGGATACACA
1951	GCAGTATTCA	TGCAAAGAGG	GCAGAATCCA	AATAGAAAAG	GGCCCATAAA
2001	ATGCTTCAAT	TGTGGAAAAG	AGGGACATAT	AGCAAAAAAC	TGTCGAGCAC
2051	CTAGAAAAAG	GGGTTGCTGG	AAATGTGGAC	AGGAAGGTCA	CCAAATGAAA
2101	GATTGCAAAA	ATGGAAGACA	GGCAAATTTT	TTAGGGAAGT	ACTGGCCTCC
2151	GGGGGCACG	AGGCCAGGCA	ATTATGTGCA	GAAACAAGTG	TCCCCATCAG
2201	CCCCACCAAT	GGAGGAGGCA	GTGAAGGAAC	AAGAGAATCA	GAGTCAGAAG
2251	GGGGATCAGG	AAGAGCTGTA	CCCATTTGCC	TCCCTCAAAT	CCCTCTTTGG
2301	GACAGACCAA	TAGTCACAGC	AAAGGTTGGG	GGTCATCTAT	GTGAGGCTTT
2351	ACTGGATACA	GGGGCAGATG	ATACAGTATT	AAATAACATA	CAATTAGAAG
2401	GAAGATGGAC	ACCAAAAATG	ATAGGGGGTA	TAGGAGGCTT	TATAAAAGTA
2451				CAAGGAAAGG	
2501	AACAGTATTG				
2551	TGACAGGATT	AGGATGTACA	CTAAATTTCC	CTATAAGTCC	CATAGCCCCA

2601 GTGCCAGTAA AGCTAAAACC AGGAATGGAT GGACCAAAAG TAAAACAATG 2651 GCCCCTATCT AGAGAGAAAA TAGAAGCACT AACTGCAATA TGTCAAGAAA 2701 TGGAACAGGA AGGAAAAATC TCAAGAATAG GACCTGAAAA TCCTTATAAT 2751 ACACCTATTT TTGCTATAAA AAAGAAAGAT AGCACTAAGT GGAGAAAATT GGTAGACTTC AGAGAATTAA ATAAAAGAAC ACAAGATTTC TGGGAGGTGC 2801 2851 AATTAGGTAT TCCACATCCA GGGGGTTTAA AGCAAAGGCA ATCTGTTACA GTCTTAGATG TAGGAGATGC TTATTTCTCA TGCCCTTTAG ATCCAGACTT 2901 2951 TAGAAAATAC ACTGCCTTCA CTATTCCTAG TGTGAACAAT GAGACCCCAG 3001 GAGTAAGATA CCAGTACAAT GTCCTCCCGC AAGGGTGGAA AGGTTCACCA 3051 GCCATATTTC AGAGTTCAAT GACAAAGATT CTAGATCCAT TTAGAAAAAG 3101 CAACCCAGAA GTAGAAATTT ATCAGTACAT AGATGACTTA TATGTAGGAT CAGATTTACC ATTGGCAGAA CATAGAAAGA GGGTCGAATT GCTTAGGGAA 3151 CATTTATATC AGTGGGGATT TACTACCCCT GATAAAAAGC ATCAGAAGGA 3201 3251 ACCTCCCTTT TTATGGATGG GATATGAGCT CCACCCAGAC AAGTGGACAG 3301 TACAGCCCAT CCAATTGCCT GACAAAGAAG TGTGGACAGT AAATGATATA 3351 CAAAAATTAG TAGGAAAATT AAATTGGGCA AGTCAAATCT ATCAAGGAAT 3401 TAGAGTAAAA GAATTGTGCA AGTTAATCAG AGGAACCAAA TCATTGACAG AGGTAGTACC TTTAAGTAAA GAGGCAGAAC TAGAATTAGA AGAAAACAGA 3451 3501 GAAAAGCTAA AAGAGCCAGT ACATGGAGTA TATTACCAGC CTGACAAAGA 3551 CTTGTGGGTT AGTATTCAGA AGCATGGAGA AGGGCAATGG ACTTACCAGG TATATCAGGA TGAACATAAG AACCTTAAAA CAGGAAAATA TGCTAGGCAA 3601 3651 AAGGCCTCCC ACACAAATGA TATAAGACAA TTGGCAGAAG TAGTCCAGAA GGTGTCTCAA GAAGCTATAG TTATATGGGG GAAATTACCT AAATTCAGGC 3701 3751 TGCCAGTTAC TAGAGAAACT TGGGAAACTT GGTGGGCAGA ATATTGGCAG GCCACCTGGA TTCCTGAATG GGAATTTGTC AGCACCCC CATTGATCAA 3801 3851 ATTATGGTAC CAGTTAGAAA CAGAACCTAT TGTAGGGGCA GAAACCTTTT 3901 ATGTAGATGG AGCAGCTAAT AGGAATACAA AACTAGGAAA GGCGGGATAT

3951	GTTACAGAAC	AAGGAAAACA	GAACATAATA	AAGTTAGAAG	AGACAACCAA
		GAATTAATGG			
4001		CATAGTAACA			
4051		CACAGAGTGA			
4101					
4151		AAGGAACGAG			
4201	GCATAGGAGG	AAATGAAAAA	ATAGATAAAT	TAGTAAGCAA	AGACATTAGA
4251	AGAGTCCTGT	TCCTGGAAGG	AATAGATCAG	GCACAAGAAG	ATCATGAAAA
4301	ATATCATAGT	AATTGGAGAG	CATTAGCTAG	TGACTTTGGA	TTACCACCAA
4351	TAGTAGCCAA	GGAAATCATT	GCTAGTTGTC	CTAAATGCCA	TATAAAAGGG
4401	GAAGCAACGC	ATGGTCAAGT	AGACTACAGC	CCAGAGATAT	GGCAAATGGA
4451	TTGTACACAT	TTAGAAGGCA	AAATCATAAT	AGTTGCTGTC	CATGTAGCAA
4501	GTGACTTTAT	AGAAGCAGAG	GTGATACCAG	CAGAAACAGG	ACAGGAAACT
4551	GCCTATTTCC	TGTTAAAATT	AGCAGCAAGA	TGGCCTGTCA	AAGTAATACA
4601	TACAGACAAT	GGACCTAATT	TTACAAGTGC	AGCCATGAAA	GCTGCATGTT
4651	GGTGGACAGG	CATACAACAT	GAGTTTGGGA	TACCATATAA	TCCACAAAGT
4701	CAAGGAGTAG	TAGAAGCCAT	GAATAAAGAA	TTAAAATCTA	TTATACAGCA
4751					ATGGCAGTCT
4801					CACTGCAGGG
4851					CAGAACTACA
4901					AGAGATAGCA
4951					AGGTGAGGGG
5001					CAAGAAGAAA
5051					ACTGATAGTA
5101					TGGTGAAATA
5151					AGGCATCATT
				•	TCCAGTAGCA
					CAGGGGAAAG
J 2 J 1	J				

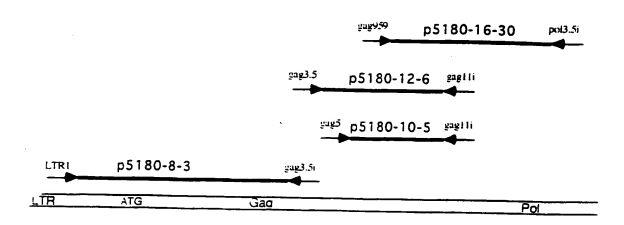
5301	1 AGAGGAACAC TTGGGACAT	G GGGTTAGTA	T AGAATGGCA	A TACAAGGAGT
5351	1 ATAAAACACA GATTGATCO	T GAAACAGCA	G ACAGGATGA	T ACATCTGCAT
5401	1 TATTTCACAT GTTTTACAG	A ATCAGCAAT	C AGGAAGGCC	A TTCTAGGGCA
5451	GAGAGTGCTG ACCAAGTGT	G AATACCTGG	C AGGACATAG	T CAGGTAGGGA
5501	CACTACAATT CTTAGCCTT	G AAAGCAGTA	G TGAAAGTAA	A AAGAAATAAG
5551	. CCTCCCCTAC CCAGTGTCC	A GAGATTAAC	A GAAGATAGA:	r ggaacaagcc
5601	CTGGAAAATC AGGGACCAG	C TAGGGAGCC	A TTCAATGAAT	r ggacactaga
5651	GCTCCTGGAA GAGCTGAAA	G AAGAAGCAG	T AAGACATTTO	CCTAGGCCTT
5701	GGTTACAAGC CTGTGGGCA	G TACATTTAT	G AGACTTATGO	G AGACACTTGG
5751	GAAGGAGTTA TGGCAATTA	T AAGAATCTT	A CAACAACTAC	TGTTTACCCA
5801	TTATAGAATT GGATGCCAAG	C ATAGTAGAA1	AGGAATTCTC	CCATCTAACA
5851	CAAGAGGAAG AGGAAGAAGA	AATGGATCCA	GTAGATCCTG	AGATGCCCCC
5901	TTGGCATCAC CCTGGGAGCA	AGCCCCAAAC	CCCTTGTAAT	AATTGCTATT
5951	GCAAAAGATG CTGCTATCAT	TGCTATGTTT	GTTTCACAAA	GAAGGGTTTG
6001	GGAATCTCCC ATGGCAGGAA	GAAGCGAAGA	AGACCAGCAG	CTGCTGCAAG
6051	CTATCCAGAT AATAAAGATC	CTGTACCAGA	GCAGTAAGTA	ACGCTGATGC
6101	ATCAAGAGAA CCTGCTAGCC	TTAATAGCTT	TAAGTGCTTT	GTGTCTTATA
6151	AATGTACTTA TATGGTTGTT	TAACCTTAGA	ATTTATTTAG	TGCAAAGAAA
6201	ACAAGATAGA AGGGAGCAGG	AAATACTTGA	AAGATTAAGG	AGAATAAAGG
6251	AAATCAGGGA TGACAGTGAC	TATGAAAGTA	ATGAAGAAGA	ACAACAGGAA
6301	GTCATGGAGC TTATACATAG	CCATGGCTTT	GCTAATCCCA	TGTTTGAGTT
6351	ATAGTAAACA ATTGTATGCC	ACAGTTTATT	CTGGGGTACC	TGTATGGGAA
6401	GAGGCAGCAC CAGTACTATT	CTGTGCTTCA	GATGCTAACC	TAACAAGCAC
6451	TGAACAGCAT AATATTTGGG	CATCACAAGC	CTGCGTTCCT	ACAGATCCCA
6501	ATCCACATGA ATTTCCACTA	GGCAATGTGA	CAGATAACTT	TGATATATGG
6551	AAAAATTACA TGGTGGACCA	AATGCATGAA	GACATCATTA	GTTTGTGGGA
6601	ACAGAGTTTA AAGCCTTGTG	AGAAAATGAC	<b>ТТТСТТАТСТ</b>	<b>СТАСАААТ</b> СА

6651	ACTGTGTAGA	TCTGCAAACA	AATAAAACAG	GCCTATTAAA	TGAGACAATA
6701	AATGAGATGA	GAAATTGTAG	TTTTAATGTA	ACTACAGTCC	TCACAGACAA
6751		AAACAGGCTC			
6801		TGCAGTAAAT			
6851	TCCACAATTA	TCAAGCAGGC	CTGTCCGAAG	GTAAGTTTTG	AGCCCATTCC
6901		TGTGCTCCAA			
6951		TGGAACAGGC			
7001		TCAAGCCAAC			
7051		GAAAAGATAA			
7101		CATAGTAACC			
7151		TTGCAGAGGT			
7201					AGATCAAGGG
7251					CCTACAACAA
7301					ATGTTACCAT
7351					CATTTACATT
7401					GATGTTTAAC
7451					A TCAAAGGGAG
7501					A AGACAGCTAG
7551					TCCCATCCCC
7601					C TACAGTTAGA
7651	TCAACCATG	AATTCCACAC	GTGAAAATAC	ACTTAGACC	A GTAGGGGGAG
7701					A AGTAGTACAG
7751					C CAATAATAAA
7801					G GGAATGCTAT
7851					C AGCGGCAACA
7901					G TGCAACAGCA
7951	GGACAACCT	G CTGAGAGCG	A TACAGGCCC	A GCAACACTT	G CTGAGGTTAT

8001	CTGTATGGGG	TATTAGACAA	CTCCGAGCTC	GCCTGCAAGC	CTTAGAAACC
8051	CTTATACAGA	ATCAGCAACG	CCTAAACCTA	TGGGGCTGTA	AAGGAAAACT
8101	AATCTGTTAC	ACATCAGTAA	AATGGAACAC	ATCATGGTCA	GGAAGATATA
8151	ATGATGACAG	TATTTGGGAC	AACCTTACAT	GGCAGCAATG	GGACCAACAC
8201	ATAAACAATG	TAAGCTCCAT	TATATATGAT	GAAATACAAG	CAGCACAAGA
8251	CCAACAGGAA	AAGAATGTAA	AAGCATTGTT	GGAGCTAGAT	GAATGGGCCT
8301	CTCTTTGGAA	TTGGTTTGAC	ATAACTAAAT	GGTTGTGGTA	TATAAAAATA
8351	GCTATAATCA	TAGTGGGAGC	ACTAATAGGT	ATAAGAGTTA	TTATGATAAT
8401	ACTTAATCTA	GTGAAGAACA	TTAGGCAGGG	ATATCAACCC	CTCTCGTTGC
8451	AGATCCCTGT	CCCACACCGG	CAGGAAGCAG	AAACGCCAGG	AAGAACAGGA
8501	GAAGAAGGTG	GAGAAGGAGA	CAGGCCCAAG	TGGACAGCCT	TGCCACCAGG
8551	ATTCTTGCAA	CAGTTGTACA	CGGATCTCAG	GACAATAATC	TTGTGGACTT
8601	ACCACCTCTT	GAGCAACTTA	ATATCAGGGA	TCCGGAGGCT	GATCGACTAC
8651	CTGGGACTGG	GACTGTGGAT	CCTGGGACAA	AAGACAATTG	AAGCTTGTAG
8701	ACTTTGTGGA	GCTGTAATGC	AATATTGGCT	ACAAGAATTG	AAAAATAGTG
8751	CTACAAACCT	GCTTGATACT	ATTGCAGTGT	CAGTTGCCAA	TTGGACTGAC
8801	GGCATCATCT	TAGGTCTACA	AAGAATAGGA	CAAGGATTCC	TTCACATCCC
8851	AAGAAGAATT	AGACAAGGTG	CAGAAAGAAT	CTTAGTGTAA	CATGGGGAAT
8901	GCATGGAGCA	AAAGCAAATT	TGCAGGATGG	TCAGAAGTAA	GAGATAGAAT
8951	GAGACGATCC	TCCTCTGATC	CTCAACAACC	ATGTGCACCT	GGAGTAGGAG
9001	CTGTCTCCAG	GGAGTTAGCA	ACTAGAGGGG	GAATATCAAG	TTCCCACACT
9051		ATGCAGCCCT			
9101	•	CCAGTAAGAC			
9151		TGACCTCAGC			
9201		ACTCCCATAA			
9251		GGATTCTTCC			
9301	GACCTAGATT	CCCACTGACA	TTTGGATGGT	TGTTTAAACT	GGTACCAGTG

9351	TCAGCAGAAG	AGGCAGAGAG	ACIGOGIAMI	ACMMITORIO	
9401	TCTACATCCA	GCTTGTAATC	ATGGAGCTGA	GGATGCACAC	GGGGAGATAC
9451	TAAAATGGCA	GTTTGATAGA	TCATTAGGCT	TAACACATAT	AGCCCTGCAA
9501	AAGCACCCAG	AGCTCTTCCC	CAAGTAACTG	ACACTGCGGG	ACTTTCCAGA
9551	CTGCTGACAC	TGCGGGGACT	TTCCAGCGTG	GGAGGGATAA	GGGGCGGTTC
9601	GGGGAGTGGC	TAACCCTCAG	ATGCTGCATA	TAAGCAGCTG	CTTTCCGCTT
9651	GTACCGGGTC	TTAGTTAGAG	GACCAGGTCT	GAGCCCGGGA	GCTCCCTGGC
9701	CTCTAGCTGA	ACCCGCTGCT	TAACGCTCAA	TAAAGCTTGC	CTTGAGTGAG
9751	AAGCAGTGTG	TGCTCATCTG	TTCAACCCTG	GTGTCTAGAG	ATC

Figur 5: PCR Amplifizierungs-, Klonierungs- und Sequenzierungsstrategie:



	6: obere Zeile entspricht Abb. 4, untere Zeile mit PCR-Technik ermittelt (Sequ. No. 57, 58)	Fig.
734 50	AAACCTCCGACGCAACGGGCTCGGCTTAGCGGAGTGCACCTGCTAAGAGG	
784 160	CGAGAGGAACTCACAAGAGGGTGAGTAAATTTGCTGGCGGTGGCCAGACC	
834 150	TAGGGGAAGGCGAAGTCCCTAGGGGAGGAAGATGGGTGCGAGAGCGTCT	
200	GTGTTGACAGGGAGTAAATTGGATGCATGGGAACGAATTAGGTTAAGGCC	
934 250	AGGATCTAAAAAGGCATATAGGCTAAAACATTTAGTATGGGCAAGCAGGG	
984 300	AGCTGGAAAGATACGCATGTAATCCTGGTCTATTAGAAACTGCAGAAGGT	
1034 350	ACTGAGCAACTGCTACAGCAGTTAGAGCCAGCTCTCAAGACAGGGTCAGA	
1 08 4 4 0 0	GGACCTGAAATCTCTCTGGAACGCAATAGCAGTACTCTGGTGCGTTCACA	
1134 450	ACAGATTTGACATCCGAGATACACAGCAGCAATACAAAAGTTAAAGGAA	
1184 500	GTAATGGCAAGCAGGAAGTCTGCAGAGGCCGCTAAGGAAGAAACAAGCCC	

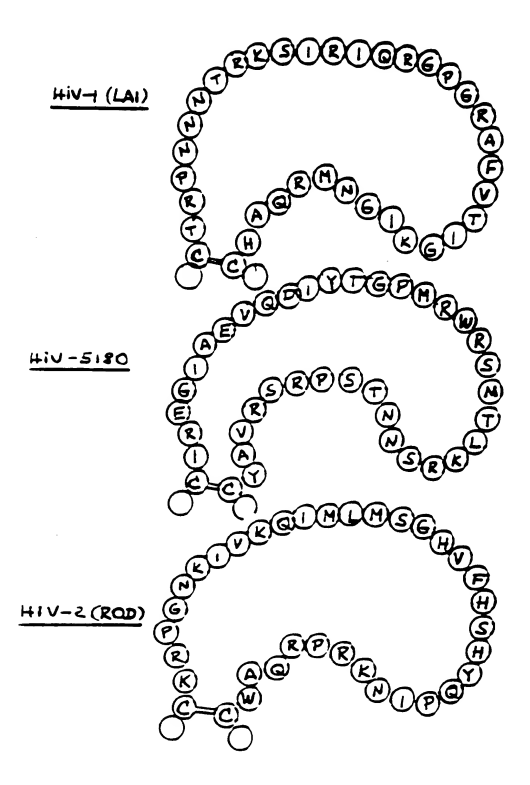
118 50		1234 550
1 2 3 5 5 5 1		1284 600
1 28 5 6 0 1		1334 650
1335 651		1384 700
1385 701		1434 750
1435 751		1484 300
1485 801	AGGGCAGATAAGGGAACCAACAGGAAGTGACATTGCTGGAACAACTAGCA 1	1534 350
1535 851		584 00
1585 901	GTAGGAGACATCTATAGAAAATGGATAGTGCTAGGACTAAACAAAATGGT 1	634 50
1635 951	AAAAATGTACAGTCCAGTGAGCATCTTAGATATTAGGCAGGGACCAAAAG 10	

1685	AACCATTCAGAGATTATGTAGATCGGTTTTACAAAACATTAAGAGCTGAG	1734 1050
1001	aaccattcagagattatgtagatcggttttacaaaacattaagagctgag	1784
1735 1051	CAAGCTACTCAAGAAGTAAAGAATTGGATGACAGAAACCTTGCTTG	1100
1785 1101	GAATTCAAACCCAGATTGTAAACAAATTCTGAAAGCATTAGGACCAGAAG	1834 1150
1835 1151	CTACTTTAGAAGAAATGATGGTAGCCTGTCAAGGAGTAGGAGGGCCAACT	1884
1885	CACAAGGCAAAAATACTAGCAGAAGCAATGGCTTCTGCCCAGCAAGATTT	1934 1250
1935 1251	AAAAGGAGGATACACAGCAGTATTCATGCAAAGAGGGCAGAATCCAAATA	1984 1300
1985 1301	GAAAAGGGCCCATAAAATGCTTCAATTGTGGAAAAGAGGGACATATAGCA	2034 1350
2035 1351	AAAAACTGTCGAGCACCTAGAAAAAGGGGTTGCTGGAAATGTGGACAGGA	2084 1400
2085 1401	AGGTCACCAAATGAAAGATTGCAAAAATGGAAGACAGGCAAATTTTTTAG	2134 1450
2135	GGAAGTACTGGCCTCCGGGGGGCACGAGGCCAGGCAATTATGTGCAGAAA	2184 1500

2185	CAAGTGTCCCCATCAGCCCCACCAATGGAGGAGGCAGTGAAGGAACAAGA	2234
1501	caagtgtccccatcagcccaccaatggaggaggcagtgaaggaacaaga	1550
2235	GAATCAGAGTCAGAAGGGGGATCAGGAAGAGCTGTACCCATTTGCCTCCC	2284
1551	gaatcagaatcaaaagggggatcaggaagagctgtacccatttgcctccc	1600
2285	TCAAATCCCTCTTTGGGACAGACCAATAGTCACAGCAAAGGTTGGGGGTC	2334
1601	tcaaatccctctttgggacagaccaatagtcacagcaaaggttgggggcc	1650
2335	ATCTATGTGAGGCTTTACTGGATACAGGGGCAGATGATACAGTATTAAAT	2384
1651	atctatgtgaggctttactggatacaggggcagatgatacagtattaaat	1700
2385	AACATACAATTAGAAGGAAGATGGACACCAAAA 2417	
1701	aacatacaattagaaggaagatggacacccaaa 1733	

Fig.	7: Vergleich des gag-Proteins, einmal gemäß Abb. 4 (jeweils oben) und einmal mit PCR-Technik (jeweils unten) ermittelt (Sequ. ID No. 56, 60)
	MGARASVLTGSKLDAWERIRLRPGSKKAYRLKHLVWASRELERYACNPGL
	LETAEGTEQLLQQLEPALKTGSEDLKSLWNAIAVLWCVHNRFDIRDTQQA
	IQKLKEVMASRKSAEAAKEETSPROTSQNYPIVTNAQGQMVHQAISPRTL
	NAWVKAVEEKAFNPEIIPMFMALSEGAVPYDINTMLNAIGGHQGALQVLK 
	EVINEEAAEWDRTHPPAMGPLPPGQIREPTGSDIAGTTSTQQEQIIWTTR
	GANSIPVGDIYRKWIVLGLNKMVKMYSPVSILDIRQGPKEPFRDYVDRFY
	KTLRAEQATQEVKNWMTETLLVQNSNPDCKQILKALGPEATLEEMMVACQ
	GVGGPTHKAKILAEAMASAQQDLKGGYTAVFMQRGQNPNRKGPIKCFNCG 
	KEGHIAKNCRAPRKRGCWKCGQEGHOMKDCKNGROANFLGKYWPPGGTRP            :  :
	GNYVQKQVSPSAPPMEEAVKEQENQSQKGDQEELYPFASLKSLFGTDQ:

Fig. 8



			٠,
			V4
		7	
·			

**(2**)

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(2) Anmeldenummer: 93116058.4

② Anmeldetag: 05.10.93

(f) Int. Cl.<sup>6</sup> **C12N 7/00**, C12N 15/48, C07K 15/00, G01N 33/589, C12Q 1/68, G01N 33/68

Priorităt: 06.10.92 DE 4233646
 22.10.92 DE 4235718
 30.12.92 DE 4244541
 01.06.93 DE 4318186

- Veröffentlichungstag der Anmeldung:
   13.04.94 Patentblatt 94/15
- Benannte Vertragsstaaten:
   AT BE CH DE DK ES FR GB IT LI LU NL PT SE
- Weröffentlichungstag des später veröffentlichten Recherchenberichts: 10.08.94 Patentblatt 94/32

Anmelder: BEHRINGWERKE
 Aktiengesellschaft
 Postfach 1140
 D-35001 Marburg(DE)

② Erfinder: Gürtler, Lutz G., Prof. Dr.
Teufelsbergstrasse 15
D-81249 München(DE)
Erfinder: Eberle, Josef, Dr.
Sonnenstrasse 7c
D-85356 Freising(DE)

Erfinder: Brunn v., Albrecht, Dr. Schumannstrasse 17

D-86154 Augsburg(DE) Erfinder: Knapp, Stefan, Dr. Wehrshäuser Strasse 6

D-35041 Marburg-Wehrshausen(DE) Erfinder: Hauser, Hans-Peter, Dr.

Wannkopistrasse 12 D-35037 Marburg(DE)

Vertreter: Keller, Günter, Dr. et al Lederer, Keller & Riederer Patantanwälte Prinzregentenstrasse 16 D-80538 München (DE)

Retrovirus aus der HIV-Gruppe und dessen Verwendung.

© Offenbart wird ein neues immunschwächevirus mit der Bezeichnung MVP-5180/91, das bei der European Collection of Animal Ceil Cultures (ECACC) unter der Nr. V 920 92 318 hinterlegt wurde. Weiterhin offenbart werden die daraus erhältlichen charakteristischen Antigene, die für den Nachweis von Antikörpern gegen Retrovirus, die mit immunschwächerkrankungen verbunden sind, ingesetzt werden können sowie die DNS- und Aminosäuresequenz des Virus.

햅



## EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Numer der Asseddan EP 93 11 6058

	EINSCHLÄGIGE I	DOKUMENTE	100	KLASSIPIKATION DER
ategoric	Kemmeichenng des Dekuments der metgeblichen	mit Angulos, sourcit erforderlich, Telle	Betrift Amprech	ANIMELITUNG (INLCLS)
A	NATURE., Bd.345, 1990, LONDON Seiten 356 - 359 HUET T. ET AL. * das ganze Dokument	<b>GB</b>	1-26	C12N7/00 C12N15/48 C07K15/00 G01N33/569 C12Q1/68 G01N33/68
D,A	LANCET, Bd.340, September 199 Seiten 681 - 682 AGUT H. ET AL. * das ganze Dokument		1-10	
A D	₩0-A-87 04459 (INSTI * Zusammenfassung; A & EP-A-0 239 425	TUT PASTEUR) nsprüche 1-40 *	1-26	
D,A	EP-A-0 345 375 (INNO * Zusammenfassung; A	GENETICS N.V.) nsprüche 1-38 *	1-26	
^	WO-A-88 08005 (JOHNS * Zusammenfassung; A	ON & JOHNSON)	1-26	SACHGERETE (MA.CLE) CO7K
	er verlingsnde Rocherchanbericht wer	io für alla Patantaenprücke eratel	k	
	<u> Delandami</u>	6. Mai 1994	•	Gurdjian, D
PO FOLDE MA CASE (FOLCE)	BERLIN  EATEGORIE DER GENANNTEN  1 von besenderer Bedeutung alleta betreck 1 von besenderer Redeutung in Verhiebte	DOGLIMENTE T : der ibrit. E : sitem I sect	HE Crimina Mari	nymile Theories eler Grunistise as jedech esst am oler vertifientlicht werlen ist arten Delament Riketes Dolament
ă A	van heendere Redecing is Vernoes miern Vondfunkthung dereiben Est 1 suchnelegischer Hinterprod     sicheschriftliche Offenbering     ZwiechenBierster	a : Mitglie Dela	i der gleichen Par	milanile, thermalisments